

# CARDIOLINE

## Conformity Declaration complying with 93/42/EEC and 2007/47/EC Directives

The Manufacturer **CARDIOLINE S.p.A.**, headquarters in Via Linz 151, 38121 Trento - Italy, declares under its exclusive responsibility that the medical device:

Trade Mark: **Cardioline**  
Commercial denomination: **ECG100S**  
Reference No. (REF): **80508096 / 8050959X / 8050929X / 80508196 / 8050939X**  
X=between 0 and 9 corresponding to the sales configuration  
Type: **electrocardiograph** (GMDN code: 16231)  
Risk class: **Ila**

to which this declaration refers,

- complies with the essential requirements and the prescriptions of the Directive 93/42/EEC and 2007/47/EC
- has been designed, manufactured and tested according to the Quality Management System satisfying the requirements of Annex II of the Directive 93/42/EEC and 2007/47/EC. The Notified Body responsible of the application of the procedures set out in Annex II of the Directives is **TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)**, EC Notification Number **1936**
- has been certified by **TÜV Rheinland Italia S.r.l.**, Certificate n. **HD 60146561**

The following operating restrictions apply to the product in order to insure conformity to the above mentioned Directive: "the product must be used as specified in accompanying documentation supplied by the manufacturer".

## Dichiarazione di Conformità alla Direttive 93/42/EEC e 2007/47/EC

Il fabbricante **CARDIOLINE S.p.A.**, con sede legale in Via Linz 151, 38121 Trento - Italia, dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità che il dispositivo medico:

Marchio commerciale: **Cardioline**  
Denominazione commerciale: **ECG100S**  
Numero di riferimento (REF): **80508096 / 8050959X / 8050929X / 80508196 / 8050939X**  
X=fra 0 e 9 corrispondenti alle configurazioni di vendita  
Tipo: **electrocardiograph** (GMDN code: 16231)  
Classe di rischio: **Ila**

cui si riferisce la presente dichiarazione,

- è conforme ai requisiti essenziali ed alle disposizioni della Direttiva Dispositivi medici 93/42/CEE, recepita in Italia con il Decreto Legislativo N. 46 del 24.02.1997 e successive modificazioni
- è progettato e fabbricato in accordo al Sistema di gestione per la Qualità che soddisfa i requisiti di cui all'Allegato II della Direttiva 93/42/CEE e 2007/47/CE. L'Organismo Notificato responsabile dell'applicazione delle procedure descritte nell'Allegato II è is **TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)**, EC Notification Number **1936**
- è stato certificato da **TÜV Rheinland Italia S.r.l.**, Certificate n. **HD 60146561**

Allo scopo di assicurare la conformità alla Direttiva 93/42/CEE, il prodotto è soggetto alle seguenti restrizioni operative: "il prodotto deve essere utilizzato secondo quanto prescritto nella documentazione accompagnatoria fornita dal fabbricante".

Trento, 03/03/2021

Ing. Fabio Rangoni  
(Presidente)



Ref. DoC\_ECG100S\_rev07

### Cardioline S.p.A.

Iscrizione al Registro delle Imprese di Trento  
P.IVA e C.F. 03153711209  
REA N. 209224  
Capitale sociale € 3.024.388,00 i.v.

Via Linz, 151 – 38121 Trento (TN) Italy  
T. +39 0461 96821  
PEC cardioline@legalmail.it  
www.cardioline.it