

Certificato di conformità CE

EC Certificate of Conformity



Sistema completo di garanzia di qualità secondo direttiva 93/42/CEE allegato II escluso punto 4
EC Directive 93/42/EEC Annex II, excluded clause 4 Full Quality Assurance System Medical Devices

Certificato n°: HD 60149833
Registration No:

Fabbricante: RUNNER S.R.L.
Manufacturer:
Sede legale: Via G. di Vittorio 391
Registered Headquarter: 41032 Cavezzo (MO) – Italia
Sede operativa: Via G. di Vittorio 391
Operational Headquarter: 41032 Cavezzo (MO) – Italia

Scopo: Dispositivi attivi per riabilitazione/ Active rehabilitation devices
Scope:

(Vedere allegato tecnico al presente Certificato per tipologie, modelli e codici)
(See the attachment for typologies, models and codes designation)

L'organismo notificato dichiara che il Sistema di qualità stabilito ed applicato dalla società sopra specificata soddisfa i requisiti dell'allegato II, articolo 3 della suddetta direttiva. Questa approvazione è soggetta a sorveglianza periodica, così come definita nell'allegato II, articolo 5 della suddetta direttiva e può essere utilizzata congiuntamente alla dichiarazione di conformità redatta dal fabbricante. / The Notified Body hereby authorizes the quality management system established and applied by the company mentioned above. The requirements of Annex II, Article 3 of the directive have been met. This approval is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, Article 5, of the aforementioned EC Directive, and can be used by the company with the manufacturer's declaration of conformity.

L'organismo notificato/ Notified Body

Data di emissione/Issue date: 01/07/2020
Data di ultima modifica/Last revision date: 05/08/2020
Data di scadenza/Expiry date: 26/05/2024



Pagina/Page : 1 di/of 2

TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)
Autorizzata dal Ministero della Salute e dal Ministero dello Sviluppo Economico
Accredited by Ministry of Health and by Ministry of Economic Development

Organismo notificato con il numero 1936 presso la Commissione Europea
Notified under No. 1936 to the EC Commission

CE La marcatura CE può essere apposta esclusivamente se vengono soddisfatti i requisiti di tutte le direttive CE applicabili
The CE marking may be used if all relevant and effective EC Directives are complied with CE

Fabbricante/Manufacturer: RUNNER S.R.L.

Scopo/Scope: Dispositivi attivi per riabilitazione/ Active rehabilitation devices

Tipologia/ Typology: Cicloergometri verticali per la riabilitazione/ Vertical cycle ergometers for rehabilitation

Modello/ Model:

RUN700/T, RUN700/TR, RUN1400/T, RUN1400/TR

Tipologia/ Typology: Camminatori per la riabilitazione motoria/ Treadmills for motor rehabilitation

Linea/ Line:

RUN2011

Modello/ Model:

RUN2011T, RUN2011/T-PC, RUN2011/TR-PC, RUN2011/TRO-PC, RUN2011/TJ-PC, RUN2011/TJO-PC

Linea/ Line:

RUN7410

Modello/ Model:

RUN7410T, RUN7410/T-PC, RUN7410/TR-PC, RUN7410/TJ-PC, RUN7410/TJ XL-PC

Linea/ Line:

RUN7411

Modello/ Model:

RUN7411/T-PC, RUN7411/TR-PC, RUN7411/TJ-PC

L'organismo notificato
Notified Body



Data di ultima modifica: 05/08/2020
Last revision date:

TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)

Pagina/Page 2 di/of 2