

DICHIARAZIONE DI
CONFORMITÀ ALLA
DIRETTIVA 93/42/CEE
SUI DISPOSITIVI MEDICI

EME
ITALY

Aesthetic & Medical Technologies

DECLARATION OF
CONFORMITY TO THE
93/42/CEE DIRECTIVE
ON MEDICAL DEVICES

Il Fabbricante / The manufacturer

EME Srl - Via degli Abeti , 88 / 1 - 61122 PESARO (PU) - ITALY

**dichiara sulla sua responsabilità che il prodotto :
declares on its own responsibility that the product :**

Apparecchiature per ultrasuono terapia /
Equipment for ultrasounds therapy :

ULTRASONIC 1300 - ULTRASONIC 1500

è conforme alle prescrizioni della direttiva comunitaria 93/42/CEE e successive integrazioni e modifiche
(Allegato II eccetto il punto 4), recepita in Italia con
D.L. N° 46 del 24 febbraio 1997 e successive integrazioni e modifiche ,
e la classe di rischio è la IIb secondo la regola 9.

*is in compliance with the 93/42/CEE Directive and the following integrations and modifications
(Annex II except point 4), implemented in Italy
following the D.L. N° 46 directive issued on 24 february 1997,
and the risk class is IIb according to the rule 9.*

Certificato n. MED – 31009 / Certificate n. MED – 31009

La macchina è marcata / The equipment is marked :

CE 0476

Organismo Notificato / Notified Body
Kiwa Cermet Italia S.p.a.

Pesaro, 14/04/2011



EME srl
L'Amministratore unico / Administrator

DICHIARAZIONE DI
CONFORMITÀ ALLA
DIRETTIVA 93/42/CEE
SUI DISPOSITIVI MEDICI

EME
ITALY

Aesthetic & Medical Technologies

DECLARATION OF
CONFORMITY TO THE
93/42/CEE DIRECTIVE
ON MEDICAL DEVICES

Il Fabbricante / The manufacturer

EME Srl - Via degli Abeti , 88 / 1 - 61122 PESARO (PU) - ITALY

**dichiara sulla sua responsabilità che il prodotto :
declares on its own responsibility that the product :**

Apparecchiature per terapia ionoforesi ed elettrostimolazione /
Equipment for ionophoresis and electrostimulation therapy :

THERAPIC 9400 - THERAPIC 9200

è conforme alle prescrizioni della direttiva comunitaria 93/42/CEE e successive integrazioni e modifiche
(Allegato II eccetto il punto 4), recepita in Italia con
D.L. N° 46 del 24 febbraio 1997 e successive integrazioni e modifiche ,
e la classe di rischio è la IIb secondo la regola 9.

*is in compliance with the 93/42/CEE Directive and the following integrations and modifications
(Annex II except point 4), implemented in Italy
following the D.L. N° 46 directive issued on 24 february 1997,
and the risk class is IIb according to the rule 9.*

Certificato n. MED – 31009 / Certificate n. MED – 31009

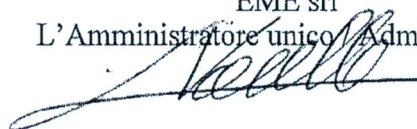
La macchina è marcata / *The equipment is marked :*

CE 0476

Organismo Notificato / *Notified Body*
Kiwa Cermet Italia S.p.a.

Pesaro, 14/04/2016

EME srl
L'Amministratore unico / *Administrator*



DICHIARAZIONE DI
CONFORMITÀ ALLA
DIRETTIVA 93/42/CEE
SUI DISPOSITIVI MEDICI

EME
ITALY

Aesthetic & Medical Technologies

DECLARATION OF
CONFORMITY TO THE
93/42/CEE DIRECTIVE
ON MEDICAL DEVICES

Il Fabbricante / The manufacturer

EME Srl - Via degli Abeti , 88 / 1 - 61122 PESARO (PU) - ITALY

**dichiara sulla sua responsabilità che il prodotto :
declares on its own responsibility that the product :**

Apparecchiature per magneto terapia /
Equipment for magneto therapy :

**MAGNETOMED 7200 - MAGNETOMED 7400
MAGNETOMED 8400**

è conforme alle prescrizioni della direttiva comunitaria 93/42/CEE e successive integrazioni e modifiche
(Allegato II eccetto il punto 4), recepita in Italia con
D.L. N° 46 del 24 febbraio 1997 e successive integrazioni e modifiche ,
e la classe di rischio è la IIa secondo la regola 9.

*is in compliance with the 93/42/CEE Directive and the following integrations and modifications
(Annex II except point 4), implemented in Italy
following the D.L. N° 46 directive issued on 24 february 1997,
and the risk class is IIa according to the rule 9.*

Certificato n. MED – 31009 / Certificate n. MED – 31009

La macchina è marcata / The equipment is marked :

CE 0476

Organismo Notificato / Notified Body
Kiwa Cermet Italia S.p.a.



Pesaro, 14/04/2016

EME srl
L'Amministratore unico / Administrator

DICHIARAZIONE DI
CONFORMITÀ ALLA
DIRETTIVA 93/42/CEE
SUI DISPOSITIVI MEDICI

EME
ITALY

Aesthetic & Medical Technologies

DECLARATION OF
CONFORMITY TO THE
93/42/CEE DIRECTIVE
ON MEDICAL DEVICES

Il Fabbricante / The manufacturer

EME Srl - Via degli Abeti , 88 / 1 - 61122 PESARO (PU) - ITALY

dichiara sulla sua responsabilità che il prodotto :
declares on its own responsibility that the product :

Apparecchiature per laser terapia /
Equipment for laser therapy :

CRYSTAL YAG

è conforme ai requisiti essenziali della direttiva comunitaria 93/42/CEE e successive integrazioni e modifiche
(Allegato I), recepita in Italia con
D.L. N° 46 del 24 febbraio 1997 e successive integrazioni e modifiche,
e la classe di rischio è la IIb secondo la regola 9.

*is in compliance with the essential requirements of 93/42/CEE Directive and the following integrations and
modifications (Annex I), implemented in Italy
following the D.L. N° 46 directive issued on 24 february 1997,
and the risk class is IIb according to the rule 9.*

Certificato n. HD 60139851 / Certificate n. HD 60139851

Allegato II escluso punto 4 / *Annex II except point 4*

La macchina è marcata / *The equipment is marked:*

CE 1936

Organismo Notificato / *Notified Body*
TÜV Rheinland Italia S.r.l.

Pesaro, 28/04/2020

EME srl
L'Amministratore unico / *Administrator*

