

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

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

**CHINESPORT S.p.A.
Via Croazia, 2
33100 UDINE – ITALY**

risulta distributore delle apparecchiature per la mobilitazione del ginocchio e dell'anca
distributor of passive continuous motion devices for knee and hip

FISIOTEK 3000 GS / 3000 G / 3000 E / 3000 TS / 3000 N

prodotte da / manufactured by

RIMEC Srl – Loc. Braine, 57 / a – 40036 RIOVEGGIO (BO) – ITALY

L'azienda produttrice dichiara sulla sua responsabilità che il prodotto è conforme alle prescrizioni della direttiva comunitaria 93/42/CEE e successive integrazioni e modifiche (Direttiva comunitaria 2007/47/CEE) (Allegato V), recepita in Italia con D.L. N° 46 del 24 febbraio 1997 e successive integrazioni e modifiche, e la classe di rischio è la **Ila**

*The manufacturer declares on its own responsibility that the product is in compliance with the 93/42/CEE Directive and the following integrations and modifications (2007/47/CEE Directive) (Annex V) , implemented in Italy following the D.L. N° 46 directive issued on 24 february 1997, and the risk class is **Ila***

Le Norme applicabili a questo prodotto sono / Rules applicable to this product:
EN ISO 13485:2003, EN 14971:2007, EN 60601-1:2006, EN 60601-1-2:2010
EN 60601-1-6:2004, EN 62304:2006

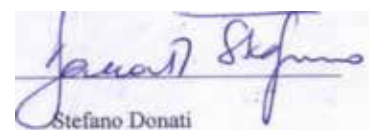
La macchina è marcata / The equipment is marked

CE 1370

Organismo Notificato:
Notified party:

BUREAU VERITAS Italia spa
Via Miramare, 15 - 20126 Milano ITALIA

Udine, 21/01/2019



Stefano Donati

RIMEC Srl
Direttore Generale/ Managing Director