

**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 mobilizzazione 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 **IIa**

*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 **IIa***

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

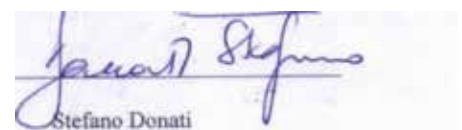
La macchina è marcata / *The equipment is marked*

**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