

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE
EC DECLARATION OF CONFORMITY

FABBRICANTE
MANUFACTURER

Vita Research Srl
Via Variante di Cancelliera, 4 – 00072 Ariccia (Roma) –Italia/ITALY

PRODOTTO:
PRODUCT

REGARD

PROCEDURA DI CERTIFICAZIONE
CONFORMITY ASSESSMENT ROUTE

MDD 93/42 Allegato II (eccetto punto 4)
MDD 93/42 Annex II (except section 4)

CLASSIFICAZIONE
CLASSIFICATION

Classe IIb MDD 93/42 ALLEGATO IX REGOLA 15
Class IIb MDD 93/42 ANNEX IX RULE 15

Dichiara che i prodotti sopramenzionati sono conformi ai requisiti imposti dalla Direttiva 93/42 CEE, attuata in Italia con il D.Lgs. n.46 del 24/02/97 e s.m.i. Tutti i documenti di supporto sono conservati presso gli uffici del fabbricante.

WE HEREWITH DECLARE THAT THE ABOVE MENTIONED PRODUCTS MEET THE PROVISIONS OF THE COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC AND 2007/47/EC FOR MEDICAL DEVICES. ALL SUPPORTING DOCUMENTATION IS RETAINED UNDER THE PREMISES OF THE MANUFACTURER.

ORGANISMO NOTIFICATO
NOTIFIED BODY

AEMPS – Organismo Notificato 0318
AEMPS – NOTIFIED BODY 0318

C/ Campezo 1, edificio 8, 28022 Madrid – Spagna/SPAIN

CERTIFICATO CE
(EC) CERTIFICATE

2002 04 0342 CT

La presente dichiarazione è valida per i prodotti immessi sul mercato fino alla scadenza del Certificato CE: 26/05/2024.

DURATION OF THIS DECLARATION UNTIL THE EXPIRY DATE OF THE EC CERTIFICATE: 26/05/2024.

Ariccia, **27 NOV. 2019**

Il Rappresentante Legale
LEGAL REPRESENTATIVE

.....
(Arturo Arveni)