

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE
EC Declaration of conformity

Fabbricante: <i>(Manufacturer)</i>	Diva International S.r.l. Via dell'Industria, 7- 06038 Spello (PG)	
Dispositivo Medico <i>(Medical Device)</i>	THERMOTHERAPY RICARICA DOLORE CERVICALE 6	
IDENTIFICATIVO DI REGISTRAZIONE BD/RDM: <i>Registration number (BD/RDM):</i>	1456158	
Codice attribuito dal fabbricante: <i>Assigned code:</i>	049210B	
Organismo Notificato <i>Notified Body</i>	BUREAU VERITAS n. 1370	
Direttive Applicabili: <i>Applicable Directives</i>	DIRETTIVA 93/42/CEE DEL CONSIGLIO del 14 giugno 1993 concernente i dispositivi medici e la DIRETTIVA 2007/47/CE DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 5 settembre 2007 che modifica la direttiva 93/42/CEE del Consiglio concernente i dispositivi medici. <i>DIRECTIVE 93/42 / EEC OF THE COUNCIL of 14 June 1993 concerning medical devices and DIRECTIVE 2007/47 / EC OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 5 September 2007 amending Council Directive 93/42 / EEC concerning medical devices.</i>	
Classificazione (Allegato IX del decreto legislativo 46/97): <i>Classification (Annex IX, Legislative decree 46/97):</i>	Classe IIA <i>Class IIA</i>	
<p>Con la presente si dichiara, sotto la propria esclusiva responsabilità, che i prodotti sopra elencati soddisfano tutti i requisiti generali di sicurezza e prestazione applicabili di cui all'allegato I della Direttiva 93/42/CEE concernente i Dispositivi Medici e alle norme applicabili.</p> <p><i>Under our sole responsibility, we state that the above-mentioned products meet all the applicable general and security requirements of Annex I of the medical device directive 93/42/EEC and all the applicable standards.</i></p>		
<p>Il fabbricante si impegna a conservare e a mettere a disposizione delle Autorità competenti la documentazione tecnica prevista dalla Direttiva 93/42/CEE per un periodo di 5 anni dalla data di ultima fabbricazione del prodotto. Il fabbricante si assume la responsabilità di ciò che è scritto nella presente dichiarazione.</p> <p><i>The Manufacturer undertakes to preserve and keep available for the Competent Authorities the technical documentation quoted in Medical device directive 93/42/EEC for a period of at least 5 years after the last manufacture of the product. The Manufacturer is the wholly and alone responsible for writing these declaration of conformity</i></p>		

Spello (PG), 10/11/2023

CE
LEGALE RAPPRESENTANTE
Legal Representative
Paolo Francesco Fiordiponti