

Dichiarazione CE di conformità

Il fabbricante **IACER S.r.l.** via Pertini, 24/A – 30030 Martellago (VE) dichiara sotto la propria responsabilità che il dispositivo combinato ultrasuono/elettroterapia:

I-TECH UE

È un dispositivo medico conforme a quanto prescritto dalla direttiva comunitaria 93/42/CEE sui dispositivi medici (recepita con Dlgs n° 46 del 24/02/97) così come modificata dalla direttiva 2007/47/CE del 5 Settembre 2007 (recepita con Dlgs 37/2010 del 25 Gennaio 2010), come da certificato **MED 24021** emesso dall'Organismo Notificato Cermet n° 0476.

Il dispositivo sopra indicato è un dispositivo medico di classe IIa secondo l'allegato IX, regola 9, della Direttiva 93/42/CEE (e successive modifiche).

Ente notificato: Cermet, Via di Cadriano 23 – 40057 Cadriano di Granarolo (BO) ITALY

Percorso di certificazione: Allegato II (escluso punto 4)

Martellago, 03/06/2013

L'amministratore

Caprara Mario

