

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ - DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION DE CONFORMITÉ – DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD
KONFORMITÄTSERKLÄRUNG**

SECONDO L'ALLEGATO VII DELLA DIRETTIVA 93/42/CEE MODIFICATA DALLA 2007/47/CE
ACCORDING TO ATTACHED VII OF THE DIRECTIVE 93/42/EEC AMENDED BY 2007/47/CE
SELON L'ANNEXE VII DE LA DIRECTIVE 93/42/CEE MODIFIÉE PAR LA 2007/47/CE
SEGÚN EL ANEXO VII DE LA DIRECTIVA 93/42/CEE MODIFICADO POR LA 2007/47/CE
GEMÄß ANHANG VII GEÄNDERT DURCH DIE RICHTLINIE 93/42/EWG 2007/47/EG



Codice articolo - Product code Code de l'article - Código del artículo - Artikelnummer	02991 - 02992
Denominazione prodotto - Product name - Dénomination du produit - Denominación del producto - Produktname	PODOLUX - PODOCOLOR <i>Podoscope -Podoskop</i>
Destinazione d'uso - Intended use - Destination d'emploi - Destino de empleo - Verwendungszweck	Diagnostica <i>Diagnostics – Analyse – Diagnostico -Diagnostich</i>
Classificazione 93/42/CEE – 93/42/CEE Class Classification 93/42/CEE – Clasificación 93/42/CEE – Klassifizierung 93/42/CEE	I
Classe di isolamento - Insulating class - classe d'isolation - clase de aislamiento - Klasse Isolierung (CEI 62.5)	II
Tipo - Type – Categorie – Tipo - Typ (CEI 62.5)	Parte applicata tipo B / <i>Applied part type B</i>
Fabbricante – Manufacturer - Producteur – Productor - Hersteller	CHINESPORT Spa – Via Croazia 2 – 33100 Udine - Italy
I dispositivi sopra elencati sono conformi ai requisiti essenziali della Direttiva sui Dispositivi Medici 93/42/CEE e successive modifiche The devices listed above comply with the essential requirements of MDD 93/42/EEC and subsequent amendments. Les dispositifs du dessous sont conformes aux qualités essentielles de la Directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE et suivantes modifications. Los dispositivos sobre listados son conformes a los requisitos esenciales de la Directiva sobre los dispositivos médicos 93/42/CEE y sus posteriores modificaciones. Die oben aufgeführten Geräte sind in Übereinstimmung mit den grundlegenden Anforderungen der Richtlinie für Medizinprodukte 93/42/EWG und nachfolgende Änderungen	
Mediante l'applicazione delle seguenti Normative: Following guidelines: Lignes directrices suivantes: Siguiendo las directrices: Folgende Normen:	EN 60601-1 (3.a edizione - 2007) "Apparecchi elettromedicali parte 1: Norme generali per la sicurezza" EN 60601-1 (3rd edition - 2007) "Electromedical devices part 1: General norms for safety"
Udine, 2014.03.25	CHINESPORT S.p.A. Angelo Snidero (Rapp. Legale)