

**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 passiva delle articolazioni dell'arto superiore (spalle, gomito e polso)

distributor of passive continuous motion devices for upper limb (shoulder, elbow and wrist) :

FISIOTEK HP – WRIST-ELBOW KIT

prodotte da / manufactured by

RIMEC Srl – Loc. Braine, 57 / a – 40036 RIOVEGGIO (BO) – ITALY

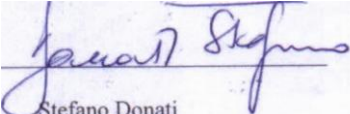
L'azienda produttrice dichiara sulla sua responsabilità che il prodotto è conforme alle prescrizioni della direttiva comunitaria 93/42/CEE e successive integrazioni e modifiche (Direttiva comunitaria 2007/47/CEE) (Allegato V), recepita in Italia con D.L. N° 46 del 24 febbraio 1997 e successive integrazioni 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***

La macchina è marcata / *The equipment is marked :*

CE 0123

Udine, 02/01/2002



Stefano Donati

RIMEC Srl
Direttore Generale/ Managing Director