

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ
ALLA DIRETTIVA 93/42/CEE SUI
DISPOSITIVI MEDICI

DECLARATION OF CONFORMITY
TO THE 93/42/CEE DIRECTIVE ON
MEDICAL DEVICES

The equipment for pressure therapy / *Apparecchiature per presso terapia*

ARTIPRESS

is manufactured on exclusive for / *è prodotto in esclusiva per*

CHINESPORT S.p.A.
Via Croazia, 2
33100 UDINE - ITALY

by the manufacturer / *dal fabbricante*

EME Srl - Via degli Abeti, 88 / 1 - 61122 PESARO (PU) - ITALY

which declares under its sole responsibility that the aforementioned product /
che dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità che il suddetto prodotto

and it is in compliance with the 93/42/CEE Directive and the following integrations and
modifications (Annex II except point 4), implemented in Italy following the
D.L. N° 46 directive issued on 24 february 1997,
and the risk class is IIa according to the rule 9.

*ed è conforme alle prescrizioni della direttiva comunitaria 93/42/CEE e successive integrazioni
e modifiche (Allegato II eccetto il punto 4), 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 secondo la regola 9.*

Certificate n. MED - 31009 / *Certificato n. MED - 31009*

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



Notified Body / *Organismo Notificato*
Kiwa Cermet Italia S.p.a.

Pesaro, 01/08/2019

EME srl
Administrator / *L'Amministratore unico*

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Telle', is written over a horizontal dotted line.