

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'



Ai sensi del Regolamento UE 2017/745

SRN: IT-MF-000032546

L'azienda Demarta Virginio S.r.l. dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che i prodotti fabbricati ed immessi in commercio dalla stessa Demarta Virginio S.r.l.:

BASIC UDI-DI ACCESSORI PER COMODE: 8052141080202CGE

Articolo	Codice	UDI-DI / EAN
Coppia di Spinte Laterali / Pelotte Toracali per Sedie Doccia Acqua	01.04.CHEST-1	08056697947793

sono conformi alle disposizioni applicabili del **Regolamento 2017/745 sui Dispositivi Medici del 5 aprile 2017**.

La Demarta Virginio S.r.l. dichiara, inoltre, quanto segue:

- I dispositivi soddisfano i requisiti generali di sicurezza e prestazione così come richiesti dall'allegato I del regolamento 2017/745 come prescritto dall'allegato IV del suddetto regolamento.
- I dispositivi in tabella **NON SONO STRUMENTI DI MISURA**.
- I dispositivi in tabella **NON SONO DESTINATI AD INDAGINI CLINICHE**.
- I dispositivi in tabella vengono commercializzati in **confezione NON STERILE**.
- I dispositivi in tabella sono da considerarsi come appartenenti alla **classe I** in conformità a quanto stabilito dall'allegato VIII del suddetto regolamento.

Cerrione, 01/06/2023

DEMARTA VIRGINIO S.r.l.
Dott. Virginio Belletti





DECLARATION OF CONFORMITY



Pursuant to EU Regulation 2017/745

SRN: IT-MF-000032546

The company Demarta Virginio S.r.l. declares under its sole responsibility that the products manufactured and placed on the market by Demarta Virginio S.r.l.:

BASIC UDI-DI ACCESSORIES FOR COMMODE: 8052141080202CGE

Article	Code	UDI-DI / EAN
Pair of Side Pushes / Chest Pads for Water Shower Chairs	01.04.CHEST-1	08056697947793

comply with the applicable provisions of **Regulation 2017/745 on Medical Devices of 5 April 2017**.

Demarta Virginio S.r.l. also declares the following:

- The devices meet the general safety and performance requirements as required by Annex I to Regulation 2017/745 as required by Annex IV to that Regulation.
- The devices in the table **are NOT MEASURING INSTRUMENTS**.
- The devices in the table **are NOT INTENDED FOR CLINICAL INVESTIGATIONS**.
- The devices in the table are marketed in **NON-STERILE packaging**.
- The devices in the table are to be considered as belonging to **class I** in accordance with the provisions of Annex VIII of the aforementioned regulation.

Cerrione, 01/06/2023

DEMARTA VIRGINIO S.r.l.
Dr. Virginio Belletti