

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

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	01258 – RAMIN 1 01658 – RAMIN BASIC 1 01260 – RAMIN L 01660 – RAMIN BASIC L 01259 – RAMIN 3 01659 – RAMIN BASIC 3 01263 – RAMIN H100 01264 – RAMIN HT100 01261 – RAMIN L100 01262 – RAMIN LT100 01265 – VOJTA 01653 – VOJTA BASIC 02988 – VOJTA 1R 01654 – VOJTA BASIC 1R 02989 – VOJTA 3R 01655 – VOJTA BASIC 3R
<b>Denominazione prodotto - Product name - Dénomination du produit – Denominación del producto - Produktname</b>	<b>RAMIN - VOJTA</b>
<b>Destinazione d'uso - Intended use - Destination d'emploi - Destino de empleo - Verwendungszweck</b>	Examination and treatment tables Lettini da visita e trattamenti
<b>Classificazione 93/42/CEE – 93/42/CEE Class Classification 93/42/CEE – Clasificación 93/42/CEE – Klassifizierung 93/42/CEE</b>	I
<b>Fabbricante – Manufacturer - Producteur – Productor - Hersteller</b>	<b>CHINESPORT Spa – Via Croazia 2 33100 Udine - Italy</b>
<p>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</p>	

Udine (Italy), 2015.09.09

CHINESPORT S.P.A.  
Angelo Snidero  
(rapp.Legale)