



**DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ
ALLA DIRETTIVA 93/42/CEE [2007/47/CEE]
SUI DISPOSITIVI MEDICI**
*DECLARATION OF CONFORMITY
TO DIRECTIVE 93/42/CEE [2007/47/CEE]
ABOUT MEDICAL DEVICES*

Il fabbricante
The manufacturer

Domino S.r.l.
Via Vittorio Veneto 52
31013 Codognè (TV) – ITALIA

dichiara sulla sua responsabilità che il prodotto
declares under its own responsibility that the device:

Elettrostimolatore neuromuscolare Classe IIa
Regola 9 Allegato IX
Neuromuscular Stimulator Class IIa
Rule 9 Annex IX

Tipo:	<i>Enraf Nonius</i>
Modello:	<i>Tensmed S82</i>

È conforme alle prescrizioni della direttiva comunitaria 93/42/CEE allegato II escluso p.to 4, recepita in Italia con D.L. n° 46 del 24 febbraio 1997, come modificata dalla direttiva 2007/47/CE recepita in Italia con D.L. 25 gennaio 2010, n.37 come risulta dal certificato n° MED 23006 rilasciato dall'Organismo Notificato KIWA CERMET ITALIA n° 0476.

Complies with the requirements of 93/42/CEE annex II except p.to 4, acknowledged in Italy with D.L. n° 46 dated February 24 1997, and updated by 2007/47/CEE, acknowledged in Italy with D.L. n° 37 dated January 25 2010 as per Certificate n° MED 23006 issued by notified body KIWA CERMET ITALIA n° 0476.

Codognè, 05/04/2018

Domino S.r.l.
L'amministratore
Dott. Pierpaolo Lucchetta