

PROMED

Dichiarazione di conformità

Conformity declaration



Il fabbricante **Promed S.r.l.**
The manufacturer Via Rossini, 26
40055 Villanova di Castenaso (Bologna) Italy

Dichiara Declares

sotto la propria totale responsabilità che i prodotti:
declares under its own responsibility that the products:

Famiglia di prodotti **Riunito odontoiatrico**
Product's family **Dental unit**

Identificazione prodotto
Product identification

Marca/Brand name	Modello/model
EURODENT	ABSOLUTE
	ISOTRON
	ISOPLUS
DENTALMATIC	OASI

Sono conformi con quanto previsto dalla direttiva comunitaria ed ai rispettivi recepimenti nazionali (D.Lgs. 46 del 24/02/1997 – D.Lgs. 37 del 25/01/2010) e modifiche successive.
It complies with the following European Directives and their implementations into national laws and subsequent modifications.

93/42/CEE (direttiva dispositivi medici) • 93/42/CEE (Medical Device Directive)
2007/47/CEE (dispositivi medici) • 2007/47/CEE (Medical Device Directive)
Classe appartenenza dispositivo: **II A** _regola 9 _allegato IX D. Lgs.46 24 Febbraio1997
*Class of the product: **II A** _rule 9 _annex IX L.D.46 24 February 1997*

Ente notificato: KIWA **CERMET ITALIA S.p. A**
Notified body via Cadriano 23, 40057
Cadriano di Granarolo dell'Emilia (Bo)

Numero di riferimento: **0476**
Reference number

Iter di certificazione: All. V
Certification's iter

Villanova di Castenaso,
li 12/02/2020

L'amministratore unico

Armando Gatti