

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' Dispositivi Medici Classe 1 Marchio CE

Il sottoscritto FIACCADORI SAURO, nato a Reggio Emilia il 30/07/56, residente a Reggio Emilia Via P. Pinotti, 4 C.F. FCC SRA 56L30 H223Q, nella sua qualità di legale rappresentante della Società "LA REGGINFLEX di Fiaccadori Cav. Sante & Figli snc" con sede a Reggio Emilia Via Marchi 26, partita IVA 01863980353, con la presente

### DICHIARA

- Che la fodera denominata "TEKMA" è reperibile presso il Repertorio Dispositivi Medici del Ministero della Salute.

**CODICE** : D.M. 209805/R  
**CLASSIFICAZIONE CND** : V033306  
**FABBRICANTE** : LA REGGINFLEX SNC  
**CODICE FABBRICANTE**: FETEXXXXXXX  
(le X indicano le misure del prodotto)

I dispositivi medici "MATERASSI ANTIDECUBITO ED ACCESSORI" sono classificati secondo la regola 1 dell'allegato IX come dispositivi medici di classe (non sterili e senza funzione di misura) della Direttiva Europea 93/42 CEE, recepita in Italia con D.lgs nr.46 del 1997 e della direttiva Europea 2007/47 CE.

Sono certificati CE secondo la direttiva 93/42 CEE 14/06/93 recepita con D.Lgs. nr. 46 del 24/02/97 e successivi aggiornamenti.

Reggio E. 03.06.2015

In fede  
SAURO FIACCADORI



FABBRICA MATERASSI A MOLLE FORNITURE TESSILI

