

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

I.A.C.E.R. S.r.l

Via Enzo Ferrari 2 - 30037 Scorzè (Ve), Italia

dichiara sotto la propria responsabilità, che il prodotto

I-PRESS

Codifica UMDNS: 10969 Lotto: Num. Serie:

È progettato e costruito in conformità ai requisiti essenziali dell'Allegato 1 della Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici (recepita in Italia con D. Lgs. 46/97), così come modificata dalla Direttiva 2007/47/CE (D. Lgs. 37/2010) e successive modifiche/integrazioni.

Il dispositivo è classificato classe IIa, secondo l'allegato IX, regola 9 della Direttiva 93/42/CEE (e successive modifiche/integrazioni) ed è marchiato



La conformità del prodotto in oggetto con la Direttiva 93/42/CEE è stata verificata e certificata dall'Ente Notificato:

> 1936 - TÜV Rheiland Italia Via Enrico Mattei 3, 20010 Polignano Milanese (MI), Italia

> > Num. Certificato: HD60134521

secondo il percorso di certificazione previsto dalla Direttiva 93/42/CEE, Allegato II (escluso punto 4).

Scorzè, 04/08/2022

Luogo, data

MASSIMO MARCON

Rappresentante legale

MD116-08 Data.Rev.31/01/22







