

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITA':

Ai sensi della Direttiva 93/42/CEE del Consiglio del 14 Giugno 1993 concernente i dispositivi medici recepita in Italia con D.Lgs. del 24 Febbraio 1997 n. 46 e successive modificazioni

## DECLARATION OF CONFORMITY:

*According to the 93/42/EEC Council Directive concerning  
Medical Devices*

Dichiariamo sotto nostra responsabilità che i seguenti prodotti:  
*We declare under our own responsibility that the following products*

STETOSCOPI DUCA  
*DUCA STETHOSCOPES*  
**Cod. 32520 - 32523**

DUOFONO JOTARAP  
*JOTARAP DOUBLE-HEAD STETHOSCOPE*  
**Cod. 32580 - 32581 - 32582 - 32583 - 32584 - 32590**

STETOSCOPI E FONENDOSCOPI  
*SINGLE AND DUAL-HEAD STETHOSCOPES*  
**Cod. 32534 - 32535 - 32536 - 32537 - 32512 - 32516 - 32678 - 32664 - 32570 -  
32571 - 32572 - 32575 - 32576 - 32577 - 32509 - 32511 - 32513 - 32514 - 32530 -  
32559 - 32560 - 32561 - 32562 - 32565 - 32566 - 32567 - 32552 - 32553**

sono conformi ai requisiti essenziali della Direttiva Comunitaria  
**93/42/CEE-allegato VII (classe I)**  
*meet the essential provisions of the Council Directive*  
**93/42/CEE-annex-VII (class I)**

GIMA S.p.a.  
Rappresentante Legale  
Dr. Giulio Manzoni

GIMA S.p.a.  
Assicuratore Qualità  
Nicola Manzoni

