



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 sotto la sua totale responsabilità che il prodotto
declares under its full responsibility that the device:

Diatermia Classe IIb
Regola 9 Allegato IX
Diathermy Class IIb
Rule 9 Annex IX

Marca/Brandname:	GLOBUS
Modello/Model:	Diacare 5000

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 Via Cadriano 23, 40057 - Granarolo dell'Emilia (BO) 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 Via Cadriano 23, 40057 - Granarolo dell'Emilia (BO) n° 0476.

Codognè, 09/01/2021

Domino S.r.l.
L'amministratore

Dott. Pierpaolo Lucchetta