

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ – PARALLELE
DECLARATION OF CONFORMITY – PARALLEL BARS
DÉCLARATION DE CONFORMITÉ – BARRES PARALLÈLES
KONFORMITÄTSERKLÄRUNG – GEHBARREN

MATRICOLA No. / ANNO PRODUZIONE Serial No. / Year of production Numéro de série / Année de fabrication Seriennummer / Herstellungsjahr	102/2021
DENOMINAZIONE Name Nom Bezeichnung	PARALLELE Parallel bars Barres parallèles Gehbarren
CODICE Code Code Art.-Code	131100 - 131110 131120 – 131130 131140 - 131150
CODICE UDI-DI UDI-DI code Code UDI-DI UDI-DI code	8050593940209
DESTINAZIONE D'USO Intended use Utilisation prévue Verwendungszweck	PARALLELA PER RIABILITAZIONE Rehabilitation parallel bars Barres parallèles pour rééducation Gehbarren für Rehabilitation
CLASSIFICAZIONE CND CND class Classe CND Klassifizierung CND	Y034899
CLASSE DI RISCHIO SECONDO REG UE 2017/745 Risk class according to Reg. EU 2017/745 Classe de risque selon Règl. UE 2017/745 Risikoklasse nach EU-Verordnung 2017/745	I
FABBRICANTE Manufacturer Fabricant Hersteller	FISIOTECH SRL Via Toniolo, 44/E-F-G 31028 VAZZOLA (TV) – Italy
<p>Fisiotech in qualità di fabbricante dei dispositivi medici sopra riportati dichiara sotto la sua esclusiva responsabilità che tali dispositivi sono conformi ai requisiti del Regolamento UE 2017/745 relativo ai Dispositivi Medici.</p> <p>Fisiotech, as manufacturer of the above-mentioned medical devices, declares under its sole responsibility that these medical devices comply with the requirements of EU Regulation 2017/745 on Medical Devices.</p> <p>Fisiotech, en tant que fabricant des dispositifs médicaux ci-dessus, déclare sous sa seule responsabilité que ces dispositifs sont conformes aux exigences du Règlement UE 2017/745 relatif aux Dispositifs Médicaux.</p> <p>Fisiotech erklärt als Hersteller der oben genannten Medizinprodukte in seiner alleinigen Verantwortung, dass diese Medizinprodukte den Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 für Medizinprodukte entsprechen.</p>	

La presente dichiarazione è valida per il dispositivo usato con gli accessori sottoelencati (dove applicabile):

This declaration is valid for the device used with the accessories below (if applicable):

Cette déclaration est valable pour le dispositif utilisé avec les accessoires ci-dessous (le cas échéant) :

Diese Erklärung gilt für das Gerät, das mit dem folgenden Zubehör verwendet wird (falls zutreffend):

COD.	ACCESSORIO	ACCESSORY
131200	Stabilizzatore	Patient stabiliser
131221	Set ostacoli / Divaricatore	Obstacles / divider board set
131230	Piano concavo convesso	Concave / convex platforms
131250	Telaio con divisori	Platform with dividers

Vazzola, 04/06/2021



FISIOTECH S.R.L.
Giacomo Carnelos
(Legale rappresentante)

FISIOTECH SRL

Sede Operativa e Amministrativa / Operating headquarters: Via Toniolo, 44/E-F - 31028 Vazzola (TV) - ITALY

Sede legale / Registered office: Via Valdoni, 19 - 31013 Cimavilla di Codognè (TV) - ITALY

Tel. +39 0438470342 - Fax +39 0438478762 - mail : info@fisiotech.com - pec : fisiotech@mailsec.it

P.I. e C.F. / VAT Number 03765100262 - Rea TV 296956