## CARDIOLINE

## Conformity Declaration complying with 93/42/EEC and 2007/47/EC Directives

The Manufacturer **CARDIOLINE S.p.A.**, headquarters in Via Linz 151, 38121 Trento - Italy, declares under its exclusive responsibility that the medical device:

Trade Mark: Cardioline Commercial denomination: ECG200L

Reference No. (REF): 80608070 / 8060979X

X=between 0 and 9 corresponding to the sales configuration

Type: **electrocardiogrph** (GMDN code: 16231)

Risk class:

to which this declaration refers,

- > complies with the essential requirements and the prescriptions of the Directive 93/42/EEC and 2007/47/EC
- has been designed, manufactured and tested according to the Quality Management System satisfying the requirements of Annex II of the Directive 93/42/EEC and 2007/47/EC. The Notified Body responsible of the application of the procedures set out in Annex II of the Directives is TÜV Rheinland Italia S.r.I. Via Mattei, 3 20010 Pogliano Milanese (MI), EC Notification Number 1936
- > has been certified by TÜV Rheinland Italia S.r.I., Certificate n. HD 60146561

The following operating restrictions apply to the product in order to insure conformity to the above mentioned Directive: "the product must be used as specified in accompanying documentation supplied by the manufacturer".

## Dichiarazione di Conformità alla Direttive 93/42/EEC e 2007/47/EC

Il fabbricante **CARDIOLINE S.p.A.**, con sede legale in Via Linz 151 38121 Trento - Italia, dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità che il dispositivo medico:

Marchio commerciale: Cardioline
Denominazione commerciale: ECG200L

Numero di riferimento (REF): 80608070 / 8060979X

X=fra 0 e 9 corrispondenti alle configurazioni di vendita

Tipo: **electrocardiogrph** (GMDN code: 16231)

Classe di rischio:

cui si riferisce la presente dichiarazione,

- è conforme ai requisiti essenziali ed alle disposizioni della Direttiva Dispositivi medici 93/42/CEE, recepita in Italia con il Decreto Legislativo N. 46 del 24.02.1997 e successive modificazioni
- è progettato e fabbricato in accordo al Sistema di gestione per la Qualità che soddisfa i requisiti di cui all'Allegato II della Direttiva 93/42/CEE e 2007/47/CE. L'Organismo Notificato responsabile dell'applicazione delle procedure descritte nell'Allegato II è is TÜV Rheinland Italia S.r.l. Via Mattei, 3 20010 Pogliano Milanese (MI), EC Notification Number 1936
- > è stato certificato da TÜV Rheinland Italia S.r.l., Certificat0 n. HD 60146561

Allo scopo di assicurare la conformità alla Direttiva 93/42/CEE, il prodotto è soggetto alle seguenti restrizioni operative: "il prodotto deve essere utilizzato secondo quanto prescritto nella documentazione accompagnatoria fornita dal fabbricante".

Trento, 03/03/2021

Ing. Fabio Rangoni (Presidente)

---

Ref. DoC\_ECG200L\_rev04

Cardioline S.p.A.

Iscrizione al Registro delle Imprese di Trento P.IVA e C.F. 03153711209 REA N. 209224 Capitale sociale € 3.024.388,00 i.v. Via Linz, 151 – 38121 Trento (TN) Italy T. +39 0461 96821 PEC cardioline@legalmail.it www.cardioline.it