

Dichiarazione di conformità CE

La IACER S.r.l., con sede in via S. Pertini 24/A 30030 Martellago (VE), dichiara che gli apparecchi della famiglia MAG2000 modelli:

- **MAG700**
- **MAG2000**
- **MAG2000 PLUS**

Sono costruiti in conformità alla Direttiva 93/42/CEE del consiglio del 14 Giugno 1993 concernente i dispositivi medici (D. Lgs. 46/97 del 24 febbraio 1997 “Attuazione della Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici”) così come modificata dalla Direttiva 2007/47/CE del 5 Settembre 2007 (recepita con D. Lgs. 37/2010 del 25 Gennaio 2010).

Tutti i dispositivi sono di classe IIa secondo l'allegato IX, regola 9 della Direttiva 93/42/CEE (e successive modifiche).

Ente notificato: Cermet, Via di Cadriano 23 – 40057 Cadriano di Granarolo (BO) ITALY

Percorso di certificazione: Allegato II.

Martellago, 18/02/2011

L'amministratore

Caprara Mario

