

Decreto Legislativo n° 0046 del 24/02/1997

Direttiva 93/42 CEE

Riguardante l'immissione in commercio e la messa in servizio dei
"Dispositivi Medici" recanti la Marcatura CE di cui
all'art. 16 e valutati in base all'art. 11

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ
DISPOSITIVO MEDICO DI
CLASSE I**

Con la presente si dichiara che i prodotti
SANIFICATORI ReSPR® technologies
(COME DA ELENCO ALLEGATO "A")

Sono conformi alla direttiva 93/42 CEE
Sono progettati e fabbricati in accordo al Sistema Qualità che soddisfa
i requisiti di cui all'allegato VII della Direttiva

Fascicolo tecnico – LUGLIO 2020

La Dichiarazione è stata emessa da:

ReSPR Technologies

Importatore territoriale esclusivo

Corso San Gottardo, 9/a - 6830 CHIASSO – Switzerland

tel. + 41 (0)91-2903200

www.resprtech.com

Corso San Gottardo, 9/a - 6830 CHIASSO –

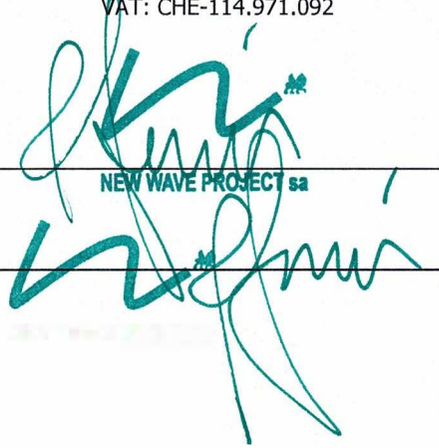
Switzerland

VAT: CHE-114.971.092

Emesso da Assicurazione Qualità _____

Approvato da Direzione Generale _____

Edizione n. 1 rev. 01



Allegato A**Elenco prodotti**

Articolo	Descrizione	Note
ReSPR200	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199)	Ozone free
ReSPR400	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199)	Ozone free
ReSPR1000	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199)	Ozone free
ReSPR2500	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma- altri (S900199)	Ozone free
ReSPR5000	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199))	Ozone free
CASPR200	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199)	Ozone free
ReSPR50	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199)	
ReSPRONE	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199)	
ReSPR3001	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199)	
ReSPRFLEX	Dispositivo per sanificazione sterilizzazione a gas plasma - altri (S900199)	



NEW WAVE PROJECT SA