

DECLARAȚIA DE CONFORMITATE UE

Societatea GIMA S.P.A. (Număr unic de înregistrare (SRN): IT-MF-000011004), cu sediul administrativ în Gessate (MI), Via Marconi 1 și sediul social în Milano, Via Tommaso Grossi 2, în calitate de producător al dispozitiv medical:

Numele produsului și denumirea comercială	Codul produsului	UDI-DI de bază
BANDĂ KINETOLOGIE MEDICALĂ 5 m x 5 cm - neagră	34745	8023279M030402996900000L4
BANDĂ KINETOLOGIE MEDICALĂ 5 m x 5 cm - bleu	34746	8023279M030402996900000L4
BANDĂ KINETOLOGIE MEDICALĂ 5 m x 5 cm - roșie	34747	8023279M030402996900000L4
BANDĂ KINETOLOGIE MEDICALĂ 5 m x 5 cm - verde	34749	8023279M030402996900000L4
BANDĂ KINETOLOGIE MEDICALĂ 5 m x 5 cm - roz	34750	8023279M030402996900000L4
BANDĂ KINETOLOGIE MEDICALĂ 5 m x 5 cm - culoarea pielii	34751	8023279M030402996900000L4
BANDĂ KINETOLOGIE MEDICALĂ 5 m x 5 cm - mix de 6 culori	34752	8023279M030402996900000L4
BANDĂ PRO KINETOLOGIE MEDICALĂ 5 m x 5 cm - culoarea pielii	34757	8023279M030402996900000L4

scopul propus: utilizat pentru tratarea simptomelor musculare, pentru stimularea circulației sângelui și în cazurile de șunturi nervoase și limfatice.

Clasă de risc I (nesteril), în conformitate cu regula 1 stabilite în Anexa VIII la Regulamentul (UE) 2017/745 (MDR), declară, pe propria răspundere exclusivă, că acest dispozitiv:

- a fost realizat în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/745 (MDR);
- nu s-au utilizat specificații comune pentru conformitatea dispozitiv medical sus-menționat.

Gessate, 30/06/2025

GIMA S.p.A.
Reprezentant legal
(Nicola Manzoni)

