



**SCHEDA INFORMATIVA**

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' COSTRUTTIVA ALLA NORMATIVA VIGENTE**

resa ai sensi del D.p.R. 28 dicembre 2000, n. 455

**APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI ED ATTREZZATURE**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_ in qualità di:

☐ legale rappresentante

☐ responsabile d'azienda

☐ \_\_\_\_\_ della

DITTA .....

SEDE ..... VIA ..... CAP .....

**DICHIARA**

- sotto la propria responsabilità, che le apparecchiature ed attrezzature sotto indicate:

TIPOLOGIA, PRODUTTORE (PRIMO; EFFETTIVO), MODELLO, CODICE CIVAB, ANNO DI IMMISSIONE SUL MERCATO NAZIONALE

1. ....

2. ....

3. ....

4. ....

in riferimento all'offerta n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

- sono fornite in ottemperanza a quanto prescritto dal D.Lgs 626/94 e successive modificazioni, con particolare riferimento all'art. 6 **"Obblighi dei progettisti, dei fabbricanti, dei fornitori e degli installatori"**.
- la macchina ed attrezzatura è stata realizzata in ottemperanza alle disposizioni del DPR 547/55, (se applicabile)
- la macchina in riferimento risponde alla **Direttiva CEE 336/89** sulla **Compatibilità Elettromagnetica**, recepita con **D.Lgs n. 615 del 12/11/1996**;
- la macchina in riferimento alla **"Direttiva Macchine" 89/392/CEE**, recepita con **DPR 459/96**:
  - ☐ rientra, per cui si allega la documentazione di conformità CE resa come da Allegato II A della Direttiva citata, inoltre sarà applicato e visibile il marchio CE sull'attrezzatura.
  - ☐ non rientra
- la macchina in riferimento alla **"Direttiva Dispositivi Medici" 93/42/CEE**, recepita con **D.Lgs. 24 febbraio 1997, n. 46**:

Il presente documento trasmesso a mezzo fax soddisfa il requisito della forma scritta e ad esso, in applicazione del DPR 445/2000, non farà seguito la trasmissione del documento originale.



- ☐ rientra, per cui si allega la documentazione di conformità CE resa come da Allegato II – VIII della Direttiva, inoltre è applicato e visibile il marchio CE sull'apparecchiatura.
- ☐ rientra, ma non si è in grado, attualmente, di consegnare la documentazione di conformità CE resa come da Allegato II – VIII della Direttiva citata.
- la macchina in riferimento alla **“Direttiva Dispositivi Medico-Diagnostici in vitro” 98/79/CE**, recepita con **D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332**:
- ☐ rientra, per cui si allega la documentazione di conformità dell'apparecchiatura.

Inoltre è rispondente alle seguenti normative tecniche di sicurezza elettrica

- ☐ CEI 62-5 (IEC 601-1) Norme generali
- ☐ CEI 66.5 (EN 61010) Norme particolari
- ☐ CEI. .... Altre Norme generali
- ☐ CEI. .... Norme particolari
- ☐ MARCHI DI QUALITA' .....
- ☐ altre norme

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

In caso di aggiudicazione la ditta s'impegna a:

- fornire manuale in lingua italiana per operatore, secondo prescrizioni EN 292 ed art. 37 del D.Lgs. 626/94;
- fornire i manuali di assistenza tecnica
- fornire gli schemi elettrici e funzionali
- installare e collaudare la macchina oggetto della fornitura, con personale addestrato e qualificato
- prestare assistenza tecnica di manutenzione, con personale addestrato e qualificato

DATA \_\_\_\_\_

**TIMBRO E FIRMA<sup>1</sup>**  
(Legale Rappresentante)

\_\_\_\_\_

<sup>1</sup> firma per esteso e leggibile.

Ai sensi dell'articolo 45 del D.p.R. 445/2000, in luogo dell'autenticazione della sottoscrizione, allegare copia fotostatica del documento di riconoscimento del dichiarante.

Il presente documento trasmesso a mezzo fax soddisfa il requisito della forma scritta e ad esso, in applicazione del DPR 445/2000, non farà seguito la trasmissione del documento originale.