



DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

CE

Ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745

L'azienda denominata **K Project S.r.l.** con sede legale e operativa in Via Belvedere, 11 - 22079 Villa Guardia (CO) dichiara, sotto la propria esclusiva responsabilità, che i dispositivi medici fabbricati ed emessi in commercio, di seguito elencati, sono conformi alle disposizioni applicabili del Regolamento (UE) 2017/745, relativo ai Dispositivi Medici, del 5 aprile 2017.

Nome commerciale: KYMINASI VITALITÀ

Di seguito la Registrazione Ministeriale del dispositivo:

Modello	Registrazione Ministeriale Nr.
Vitalità	2120156

Class. di appartenenza: Classe I – conforme alle regole di cui all'allegato VIII del Reg. (UE) 2017/745.

La società K PROJECT SRL, nella persona di Alessia Panizza, in qualità di FABBRICANTE e Legale Rappresentante, dichiara inoltre, che i dispositivi soddisfano i requisiti generali di sicurezza e prestazione così come richiesti dall'allegato I del Reg. (UE) 2017/745 come prescritto dall'allegato IV del suddetto Regolamento.

Villa Guardia, li 01-01-2023


Alessia Panizza
Legale Rappresentante
K PROJECT SRL