



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

CE

Ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 e s.m.i.

L'azienda denominata **K Project S.r.l.** con **SRN IT-MF-000042195** con sede legale in via S. Gregorio 55 - 20124 Milano (MI) e sede 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 e s.m.i.

Nome commerciale: KYMINASI DIET.

Basic UDI-DI: 805628495KDIETGN

Di seguito le RegISTRAZIONI Ministeriali delle relative varianti del dispositivo:

Modello	Registrazione Ministeriale Nr.
Detox	2581066
Fase Dieta	2581064
Fase Finale	2581058
Stabilizzazione	2581062
Riparazione	2581060
Salvadieta	2581061
Vitalità	2581063

Class. di appartenenza: Classe I – conforme alle regole di cui agli allegati II e III del Reg. (UE) 2017/745.

La società K PROJECT S.r.l. 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, lì 01/08/2024

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Alessia Panizza', is written over a horizontal line.

Alessia Panizza
Legale Rappresentante
K PROJECT S.R.L.