

[EN] **EU DECLARATION OF CONFORMITY**  
[IT] DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE  
[ES] DECLARACIÓN UE DE CONFORMIDAD

[DE] EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG  
[FR] DÉCLARATION DE CONFORMITÉ UE



**[EN] According to REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL**

[IT] In accordo con il REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO  
[ES] De acuerdo con el REGLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO  
[DE] Gemäß VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES  
[FR] Conformément au RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL



**MANUFACTURER**

FABBRICANTE | PRODUCTOR | HERSTELLER  
| PRODUCTEUR

**CHINESPORT SPA**

**REGISTERED OFFICE**

SEDE LEGALE | OFICINA REGISTRADA | SIÈGE SOCIAL |  
REGISTRIERTES BÜRO

Via Croazia, 2  
33100 – Udine (ITALY)

**SRN**

NUMERO DI REGISTRAZIONE UNICO | NÚMERO DE REGISTRO  
ÚNICO | EINMALIGE REGISTRIERUNGSNUMMER | NUMÉRO  
D'ENREGISTREMENT UNIQUE

**IT-MF-000005909**

**[EN] This declaration of conformity UE is issued under the sole responsibility of the manufacturer**

[IT] La presente dichiarazione di conformità UE è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.  
[ES] Esta declaración de conformidad de la UE se emite bajo la responsabilidad exclusiva del fabricante.  
[DE] Diese EU-Konformitätserklärung wird in der alleinigen Verantwortung des Herstellers ausgestellt  
[FR] Cette déclaration de conformité UE est émise sous la seule responsabilité du fabricant

**Basic UDI-DI**

UDI-DI BASE | UDI-DI BÁSICO | BASIS-UDI-DI | IUD-  
ID

8051881PRLBRS001NP

**RISK CLASS**

CLASSE DI RISCHIO | CLASE DE RIESGO | RISIKOKLASSE  
| CLASSE DE RISQUE

I

**PRODUCT NAME**

NOME DEL PRODOTTO | NOMBRE DEL PRODUCTO  
| PRODUKTNAME | NOM DU PRODUIT

**PRODUCT CODE**

CODICE DEL PRODOTTO | CÓDIGO DE PRODUCTO  
| PRODUKTCODE | CODE PRODUIT

**PARALLEL BARS PLUS 2m**  
PARALLELA PLUS 2m

**01325**

**PARALLEL BARS PLUS 3m**  
PARALLELA PLUS 3m

**01326**

**PARALLEL BARS PLUS 3m**

**TILT**  
PARALLELA PLUS 3m TILT

**01327**

**PRODUCT NAME**

NOME DEL PRODOTTO | NOMBRE DEL PRODUCTO  
| PRODUKTNAME | NOM DU PRODUIT

**PRODUCT CODE**

CODICE DEL PRODOTTO | CÓDIGO DE PRODUCTO  
| PRODUKTCODE | CODE PRODUIT

**CHILDREN'S PARALLEL  
BARS PLUS 3m**  
PARALLELA PLUS 3m BIMBO

**02996**

**CHILDREN'S PARALLEL BARS  
PLUS 2m**  
PARALLELA PLUS 2m BIMBO

**01391**

**STANDARD PARALLEL BARS  
3m**  
PARALLELA STANDARD 3m

**01328**

**PRODUCT NAME**

NOME DEL PRODOTTO | NOMBRE DEL PRODUCTO  
| PRODUKTNAME | NOM DU PRODUIT

**PRODUCT CODE**

CODICE DEL PRODOTTO | CÓDIGO DE PRODUCTO  
| PRODUKTCODE | CODE PRODUIT

**PARALLEL BARS 2,5m**  
BARRE PARALLELE 2,5 m

**01329**

[EN]

**INTENDED USE**

Parallels bars for walking  
rehabilitation

[IT]

**DESTINAZIONE D'USO**

Parallele per la  
riabilitazione motoria

[ES]

**USO PREVISTO**

Barras paralelas para  
rehabilitación de la  
marcha

[DE]

**VERWENDUNGSZWECK**

Barren für die  
Gehrehabilitation

[FR]

**UTILISATION PRÉVUE**

Barres parallèles pour la  
rééducation à la  
marche

**COMMON SPECIFICATIONS [CS]**

SPECIFICHE COMUNI | ESPECIFICACIONES COMUNES | GEMEINSAME  
SPEZIFIKATIONEN | SPÉCIFICATIONS COMMUNES

-

**[EN] We hereby declare that the devices listed above comply with the essential safety and performance requirements of REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL OF 5 APRILE 2017 concerning medical devices (MDR).**

[IT] Con la presente si dichiara che i dispositivi sopra elencati sono conformi ai requisiti essenziali di sicurezza e prestazione del REGOLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO DEL 5 APRILE 2017 relativo ai dispositivi medici (MDR).  
[ES] Por la presente declaramos que los dispositivos enumerados anteriormente cumplen con los requisitos esenciales de seguridad y rendimiento del REGLAMENTO (UE) 2017/745 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO DE 5 DE ABRIL DE 2017 relativo a dispositivos médicos (MDR).  
[DE] Hiermit erklären wir, dass die oben aufgeführten Geräte den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen der VERORDNUNG (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES VOM 5. APRIL 2017 in Bezug auf Medizinprodukte (MDR) entsprechen.  
[FR] Nous déclarons par la présente que les dispositifs énumérés ci-dessus sont conformes aux exigences essentielles de sécurité et de performance du RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL DU 5 AVRIL 2017 relatif aux dispositifs médicaux (MDR)

**[EN] This declaration is valid for the device used with the following accessories**

[IT] La presente dichiarazione è valida per il prodotto usato con i seguenti accessori  
[ES] Esta declaración es válida para el dispositivo utilizado con los siguientes accesorios

[DE] Diese Erklärung gilt für das Gerät, das mit folgendem Zubehör verwendet wird  
[FR] Cette déclaration est valable pour l'appareil utilisé avec les accessoires suivants

<b>COD.</b>	<b>DESCRIPTION</b>	<b>DESCRIZIONE</b>
01330	OBSTACLE-HURDLE MODULES	OSTACOLO-DIVARICO
08586	ROLLS AND BAGS	RULLI-SACCHETTI
08587	SENSORY MODULES	SENSORIALI
08589	HEMISPHERES	EMISFERE
08591	CONCAVE-CONVEX	CONCAVO-CONVESSO
01379	SET OF THERAPY WALK PATHS	SET PERCORSI TERAPICI
01335	CART FOR PORTABLE WALK PATHS	CARRELLO PORTA PERCORSI
02500	300 G MOTOR TRAINING BAG	SACCHETTO MOTORIO DA GR 300
02400	1 KG GAIT BAG	SACCHETTO ANDATURA DA KG 1
02410	2 KG GAIT BAG	SACCHETTO ANDATURA DA KG 2
02420	3 KG GAIT BAG	SACCHETTO ANDATURA DA KG 3
02430	SET OF GAIT BAGS	SET 12 SACCHETTI ANDATURA
02510	MOTOR TRAINING BAG SET	SET SACCHETTI MOTORI
08585	SET OF SENSORY BAGS	SET SACCHETTI SENSORIALI
01380	PARALLEL BAR GLIDER	CARRELLO PER PARALLELE
01381	DOUBLE PARALLEL BAR GLIDER	CARRELLO DOPPIO PER PARALLELE
AC1257	ANTISLIP SET	KIT ANTISCIVOLO PARALLELE
AC0550	LIMIT BAR	BARRA FINE CORSA

**[EN] Compliance is assessed in accordance with Annex IX by means of the applicable parts of the following standards:**

[IT] La conformità è valutata in accordo all'allegato IX mediante le parti applicabili delle seguenti norme:

[ES] El cumplimiento se evalúa de acuerdo con el anexo IX mediante las partes aplicables de las siguientes normas :

[DE] Die Einhaltung wird gemäß Anhang IX anhand der anwendbaren Teile der folgenden Normen bewertet:

[FR] La conformité est évaluée conformément à l'annexe IX au moyen des parties applicables des normes suivantes:

<b>EN ISO 14971:2019</b>	Medical devices - Application of risk management to medical devices
<b>EN ISO 15223-1:2016</b>	Medical devices. Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied General requirements
<b>EN 1041:2008+A1:2013</b>	Information supplied by the manufacturer of medical devices
<b>EN ISO 10993-1:2020</b>	Biological evaluation of medical devices Evaluation and testing within a risk management process
<b>EN 62366-1:2015+A1:2020</b>	Medical devices Application of usability engineering to medical devices
<b>EN 12182:2012</b>	Assistive products for persons with disability - General requirements and test methods

Udine (Italy), 2021.05.28  
Mr. Angelo Snidero  
(CEO)