



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Il sottoscritto Giuseppe Lodola, in qualità di Legale Rappresentante della società Medical Due S.r.l., con sede in Via Trento, n° 43 - 37014 - Castelnuovo del Garda (VR), partita IVA 02895150239

DICHIARA

sotto la propria personale responsabilità che il dispositivo medico “HAND-LOG”, immobilizzatore per la chirurgia della mano, con il codice di produzione:

CODICE	DESCRIZIONE	CLASSE
H-L	Immobilizzatore per la chirurgia della mano	I

- soddisfa le disposizioni applicabili della Direttiva 93/42/CEE recepita in Italia con il D.Lgs n. 46 del 24/02/1997 e successive modifiche integrative (es.: Direttiva 47/2007/CE recepita con il D.Lgs n. 37 del 25/01/2010) ed in particolare i requisiti essenziali richiesti dall'allegato I.
- è da considerarsi appartenente alla classe I, allegato VII della suddetta Direttiva Europea 93/42/CEE e successive modifiche integrative.
- è controllato in ogni sua fase produttiva secondo quanto stabilito dal Sistema di Gestione Aziendale conformemente alla norma UNI CEI EN ISO 13485:2016 “Dispositivi medici - Sistemi di gestione della qualità - Requisiti per scopi regolamentari”

Inoltre, il fabbricante si impegna a conservare e a mettere a disposizione dell'Ente Notificato e dell'Autorità Competente tutta la documentazione relativa al prodotto (fascicolo tecnico e registrazioni di produzione) per un periodo minimo di 15 anni dall'ultima data di fabbricazione del prodotto.

Medical Due S.r.l.
Giuseppe Lodola

Castelnuovo del Garda (VR), lì 19 Maggio 2017





EC DECLARATION OF CONFORMITY

The undersigned Giuseppe Lodola, as the legal representative of the Medical Due Srl, with headquarters in Via Trento, No. 43 - IT-37014 - Castelnuovo del Garda (VR) Italy , VAT number IT02895150239

DECLARES

under his own personal responsibility that the "HAND-LOG" immobilizer for hand surgery with following reference:

REF	DESCRIPTION	CLASS
H-L	Immobilizer for hand surgery	I

- meet the provisions of Directive 93/42/EEC implemented in Italy by Legislative Decree No 46 of 24/02/1997 and subsequent amendments supplementary (eg 47/2007/CE Directive transposed by Legislative Decree No 37 of 25/01/2010) and in particular the essential requirements of Annex I.
- is considered belonging to the class I, Annex VII to that Directive 93/42/EEC as amended supplementary.
- are monitored at every stage of production as determined by the Company Management System according to UNI CEI EN ISO 13485:2016 "Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes ".

In addition, the manufacturer must undertake to preserve and make available to the Certifying Organization and Competent Authority throughout the product documentation (technical file and production records) for a minimum period of 15 years since the last date of product manufacturing.

Medical Due S.r.l.
Giuseppe Lodola

Castelnuovo del Garda (VR) Italy, May 19th, 2017

