

M0510 - Edizione 3 del 08.07.2016

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ / EC DECLARATION OF CONFORMITY**Apparecchiatura / Equipment**

Aspiratori Chirurgici / Surgical Suction Equipment

Nome commerciale, modello / Trade name, model

NEW ASKIR 30 (REF RE 310100/30) / NEW ASKIR 30 (REF RE 310100/40)

NEW ASKIR 30 (REF RE 310101/05) / NEW ASKIR 30 (REF RE 310101/06)

Destinazione d'uso / Inteded Use

Aspiratore chirurgico da utilizzarsi per l'aspirazione nasale, orale e tracheale nell'adulto o nei bambini di liquidi corporei (come ad esempio muco, catarro e sangue) ideato sia per utilizzo in ambito professionale che in ambito domestico
Surgical Suction Equipment to be used for the nasal aspiration, oral aspiration, tracheal aspiration of the body liquids (mucus or catarrh and blood) in the adult or in the children. The equipment is designed for use in professional and in domestic

Dati di targa / Rating

110-127V ~ / 60Hz 165VA

Lotto di produzione / Lot nr. production

.....

CA-MI S.r.l., con sede legale in Via Ugo La Malfa n.13 - frazione Pilastro - 43013 Langhirano (PR), Italia, fabbricante dei dispositivi denominati "ASPIRATORI CHIRURGICI" dichiara sotto la propria responsabilità che i dispositivi oggetto soddisfano tutti i requisiti essenziali richiesti dall'Allegato I della Direttiva sui Dispositivi Medici 93/42/CEE, emendata dalla Direttiva 2007/47/CE. CA-MI S.r.l. with registered office in Via Ugo La Malfa n.13 - frazione Pilastro - 43013 Langhirano (PR), Italy, manufacturer of "SURGICAL SUCTION EQUIPMENT", declares under its own responsibility that the product is in accordance with the Essential requirements (Annex I) to the Medical Devices Directives 93/42/EEC and subsequent changes.

- **Classe di rischio** IIa in accordo alla regola 11 dell'Allegato IX della Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. *Risk Class IIa according to the rule 11 of Annex IX of 93/42/EEC and subsequent changes;*
- CA-MI si impegna a conservare e tenere a disposizione dell'Organismo Notificato e dell'Autorità Competente il fascicolo tecnico di prodotto, così come specificato ai punti 2 e 3 dell'Allegato VII della Direttiva 93/42/EEC, per 5 anni dall'ultima data di vendita del prodotto. CA-MI is committed to preserve and make available to the Notified Body and Competent Authority the Technical File of the product, as specified in Sections 2 and 3 of Annex VII of Directive 93/42/EEC, for 5 years from the last date of sale of the product.

Il dispositivo medico è conforme alle norme europee / The above mentioned equipment is complying with the Europeans Standards:

Safety Standard	EMC Standard	Other Standard
IEC 60601-1 / IEC 60601-1-11	IEC 60601-1-2	ISO 10079-1 / IEC 60601-1-6 / IEC 62366

La lista delle norme applicabili complete è archiviata all'interno del Technical File di riferimento alla sezione 6 "Lista Norme e Direttive Applicabili". The list of complete applied rules is stored in the Technical File (reference to section 6 "List of Applicable Standards").

La procedura per la marcatura CE è stata eseguita in accordo alle prescrizioni dell'Allegato VII (Dichiarazione di conformità) e dell'allegato V (Dichiarazione di conformità CE - garanzia di qualità di produzione) - Certificato TÜV SÜD Product Service GmbH no. G2 063105 0047 Rev.01 valido fino al 26-05-2024. EC marking procedure has been carried out according to the provisions of Annex VII (Declaration of Conformity) and Annex V (EC Declaration of conformity - Production Quality Assurance) - TÜV SÜD Product Service GmbH Certificate no. G2 063105 0047 Rev.01 valid until 26-05-2024. Validità della dichiarazione di conformità / Validity of EC declaration of conformity: 26-05-2024

Organismo Notificato / Notified Body

TÜV SÜD Product Service GmbH / Zertifizierstelle - Ridlerstrasse 65 / 80339

München - Germany

 0123**Luogo e Data di emissione / Place and Date of Issued:**

Langhirano (PR), 10/02/2021

Redatta da / Issued By :Quality Assurance Manager
Manuele Saccani**Verificata e Approvata da / Verified and Approved by :**General Manager
Mario Attolini