

## Dichiarazione di conformità EC Conformity Declaration

Eurosirel Spa in qualità di Fabbricante e quale unico responsabile per i dispositivi medici immessi in commercio a proprio nome dichiara, sotto la propria responsabilità, che il dispositivo al quale questa dichiarazione si riferisce è conforme ai requisiti essenziali richiesti dall'allegato I della Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche integrative (Direttiva Europea 2007/47/CE).

EUROSIREL Spa as Manufacturer and sole responsible for the devices put into commerce under its own brand, declare under its own responsibility, that the device which this declaration is addressed to is conform to the essential requisites required by annex I of directive 93/42/CEE and further modifications and integrations (EU directive 2007/47/CE)

Fabbricante	Eurosirel S.p.a.
Manufacturer	Viale Europa 30, 20047, Cusago (MI) - ITALY
SRN	IT-MF-000005982
Numero registrazione	
Fabbricante	1479578
Manufacturer registration number	
Tipologia del Dispositivo	"Soluzione fisiologica"
Device Description	"Physiological solution"
	Il dispositivo medico, oggetto del presente fascicolo tecnico, viene
	utilizzato per aerosol o per pulizia e igiene degli occhi e delle cavità nasali,
	è utilizzabile ovunque, e da chiunque, senza restrizioni, sia sola che in
Destinazione d'uso	soluzione con farmaci.
Intended use	The medical device, subject of this technical file, is used for aerosols
	or cleaning and hygiene of the eyes and nasal cavities, it can be
	used anywhere, and by anyone, without any restriction, either
	alone or in solution with drugs.
	SFSXXXXXX
	Legenda:
Codifica	SFS identifica la famiglia dei prodotti "Soluzione fisiologica"
Codes (REF)	SFS identifies product's family "Physiological solution"
Codes (REF)	
	XXXXXX identifica l'articolo (brand, misure da 2 a 5 ml)
	XXXXXX identifies the item (brand, size from to 2 to 5 ml)
UDI-DI di base	8017990SFSJC
Basic UDI-DI	lla
Classificazione	Regola 5 Allegato IX Direttiva 93/42/CEE
Classification	Rule 5 Annex IX Directive 93/42/CEE
Fabbricante	Eurosirel Spa
Manufacturer	Viale Europa, 30 – 20047 Cusago (MI) - Italy
	7.a.c 2a.cpa, 30 2001, casago (1111) Italy
Organismo di Certificazione	IMQ S.p.A. (O.N. 0051)
Notified Body	, , ,

Sistema di Garanzia della Qualità conforme alle normative:

Quality Management system conform to

✓ EN ISO 13485:2016/A11:2021,

DC-FT006-04/CE Pag. 1 di 3



## ✓ EN ISO 9001:2015.

Organismo notificato IMQ SpA N° 0051 - Via Quintiliano 43, 20138 Milano – Italia - Cert. N° 1648\_MDD\_2021\_03\_24 scad. 10/12/2023.

Notified body: IMQ spa  $N^\circ$  0051 – Via Quintiliano 43, 20138 Milano – Italy – Cert.  $N^\circ$  1648\_MDD\_2021\_03\_24 exp. 10/12/2023.

Qualunque modifica apportata al Dispositivo Medico se non autorizzata da Eurosirel SpA annulla la validità della presente dichiarazione.

Any modification applied to the device, if not expressively authorized by Eurosirel Spa, cancels the validity of this declaration

Si dichiara che i dispositivi in oggetto ottemperano alle seguenti norme tecniche:

It's here declared that the device to which this declaration is addressed to, are conform to the following technical standards:

- EN ISO 14971: 2019
- EN ISO 15223-1:2021
- EN ISO 20417:2021
- EN ISO 10993-1:2018
- IEC 62366-1:2015/AMD 1:2020

Si dichiara che il dispositivo in oggetto viene commercializzato in confezione non sterile.

It's here declared that the device to which this declaration is addressed to, is commercialized in non-sterile package.

Si dichiara che la scrivente terrà a disposizione delle Autorità Competenti e dell'Organismo Notificato la documentazione di cui all'Allegato V+VII della Direttiva 93/42/CEE emendata dalla Direttiva 2007/47/CE per un periodo di 10 anni a partire dall'ultima data di produzione dei dispositivi in oggetto.

It's here declared that subscribing company will keep all the documents mentioned in Annex V+VII of Dir 93/42/CEE amended by Dir 2007/47/CE available for Sanitary Authority for a period of 10 years from the last production of the device to which this declaration is addressed to.

Si dichiara che il Fabbricante ha notificato all'Autorità Competente, a seguito della messa sul mercato dei dispositivi medici in oggetto, l'applicazione della procedura di sorveglianza post-vendita dei prodotti come richiesto dalla Direttiva Europea 93/42/CEE e successive modifiche integrative, Direttiva Europea 2007/47/CE.

It's here declared that subscribing company has notified to the competent authority the application of the post sales surveillance of the products, further to the introduction in the market of the medical device to which this declaration is addressed to, as requested by Dir 93/42/CEE amended by Dir 2007/47/CE.

La presente dichiarazione è valida fino al 31/12/2028 The present declaration is valid until 31/12/2028

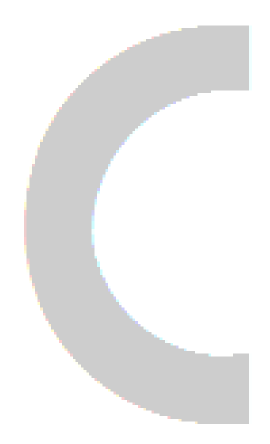
Cusago (MI), 25/07/2023

DC-FT006-04/CE Pag. 2 di 3



EUROSIREL S.p.A.
L'Amministratore Unico
LEONELLIERNESTO

Legale Rappresentante *Ernesto Leonelli* EUROSIREL Spa





DC-FT006-04/CE Pag. 3 di 3