

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

La Società GIMA S.P.A., con sede operativa in Gessate (MI), in Via Marconi 1, e sede legale in Milano, in Via Tommaso Grossi 2, in qualità di fabbricante del dispositivo medico:

Numero di registrazione unico GIMA (SRN):

| <b>Dispositivo medico<br/>(Nome e denominazione)</b> | <b>Codice</b> | <b>Codice UDI-DI di base</b> |
|--|---------------|------------------------------|
| KIT 5010E MATERASSO A PRESSIONE<br>ALTERNATA+POMPA   | 28575         | 802327900Y0333998100000PW    |

Classe di rischio I (Non Sterile), in accordo alla regola 13 Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/745 (MDR), dichiara, sotto la propria esclusiva responsabilità, che tale dispositivo:

- è conforme ai requisiti essenziali ed alle disposizioni del Regolamento (UE) 2017/745 (MDR), come da Fascicolo Tecnico archiviato presso l'azienda;
- non sono state utilizzate Specifiche Comuni per la conformità del dispositivo medico sopracitato;
- è conforme alla direttiva 2011/65/UE (e ss.mm.ii.) sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche.

Gessate, 5/28/2021

**GIMA S.p.A.**

Il legale Rappresentante  
(Nicola Manzoni)

