

La scrivente **FAST ASSEMBLER S.r.l.** Via San Domenico, 11/13 - 20008 Bareggio (MI)
Sede Legale: in P.le Cadorna,13 20123 Milano IT - fabbricante della famiglia di dispositivi medici denominati

STERILIZZATRICI AD ARIA CALDA

Modelli : " **DRY STERIL 20, GIMETTE 21 - DRY STERIL 28, GIMETTE 28 - DRY STERIL 50, GIMETTE 50** "

Cod. Art. : **P-104133 / P-104437 / P-104159**

Con la seguente corrispondenza:

FAST ASSEMBLER S.R.L.		GIMA S.P.A.	
REF	MODELLO	REF	MODELLO
P-104133	DRY STERIL 20	35621	GIMETTE 21
P-104437	DRY STERIL 28	35628	GIMETTE 28
P-104159	DRY STERIL 50	35629	GIMETTE 50

matricole :

per la sterilizzazione ad aria calda di dispositivi medici, anche invasivi

dichiara, sotto la propria responsabilità, che i dispositivi di cui all'oggetto soddisfano tutti i requisiti essenziali richiesti dall'Allegato I della Direttiva 93/42/CEE, come modificata dalla Direttiva 2007/47/CE, in materia di Dispositivi Medici.

A tale scopo garantisce e dichiara sotto la propria responsabilità quanto segue:

1. che i dispositivi in oggetto soddisfano le disposizioni applicabili della direttiva 93/42/CEE, e successivi emendamenti, recepiti nell'ordinamento nazionale con D.Lgs.n.46/97 e successivi emendamenti;
2. che i dispositivi in oggetto sono appartenenti alla Classe IIb secondo la Regola 15 dell'Allegato IX – Dir.93/42/CEE (destinati anche a sterilizzare dispositivi invasivi);
3. che i dispositivi in oggetto vengono commercializzati in confezione NON STERILE;
4. che si impegna a conservare e tenere a disposizione dell'Ente Notificato il fascicolo tecnico di prodotto, specificato al punto 3 dell'Allegato II della Direttiva in materia di Dispositivi Medici, per un periodo di almeno cinque anni dall'ultima data di fabbricazione del prodotto;
5. che i dispositivi non includono derivati del sangue umano od animale, né fetalati;
6. che i dispositivi rispettano i requisiti della norma tecnica in vigore; CEI EN 60601-1 - IEC 61010-2-040
7. che i dispositivi di cui all'oggetto sono fabbricati e posti in commercio con data di prima immissione e lotto (s/n) secondo quanto indicato nel fascicolo tecnico di prodotto, nell'ambito dell'applicazione di un modulo aziendale DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITA' (Sistema completo di garanzia di qualità) approvato dall'Ente ICIM SPA di MILANO, organismo notificato con il numero 0425 ai sensi della Direttiva 93/42/CEE, certificato N.0425-MED-002194-02 con scadenza alla data 26.05.2024, come prescritto dall'allegato II della suddetta Direttiva;
8. che il fabbricante ha istituito una procedura sistematica di valutazione dell'esperienza acquisita sui dispositivi nella fase successiva alla produzione, anche sulla base delle disposizioni di cui all'allegato X, nonché la valutazione delle informazioni di ritorno dal mercato;
9. che il proprio sistema qualità è certificato in conformità alla Norma UNI CEI EN ISO 13485:2016.

Si dichiara inoltre che i Dispositivi Medici sono conformi ai requisiti della Direttiva in materia di Bassa Tensione 2014/35/UE.

Il fabbricante dichiara inoltre di avere istituito e di mantenere un'idonea procedura per garantire la sorveglianza post-vendita richiesta dalla Direttiva 93/42/CEE.

RIVA Giampiero
Amm.re Delegato

Date: Bareggio, 01 dicembre 2020

Timbro e Firma:





DECLARATION OF CONFORMITY



FAST ASSEMBLER S.r.l. Via San Domenico, 11/13- 20008 Bareggio (MI) – Legal Office: P.le Cadorna,13 20123 Milano - ITALY
family manufacturer of medical devices referred to

HOT AIR STERILIZERS

Models: “ DRY STERIL 20, GIMETTE 21 - DRY STERIL 28, GIMETTE 28 - DRY STERIL 50, GIMETTE 50 “

Part Number : P-104133 / P-104437 / P-104159

As per the following references

FAST ASSEMBLER S.R.L.		GIMA S.P.A.	
REF	MODELLO	REF	MODELLO
P-104133	DRY STERIL 20	35621	GIMETTE 21
P-104437	DRY STERIL 28	35628	GIMETTE 28
P-104159	DRY STERIL 50	35629	GIMETTE 50

Serial Number:

for the hot air sterilization of medical devices, invasive too

declare under our own responsibility that devices meets all the essential requirements of Annex I to Directive 93/42/EEC, as amended by Directive 2007/47/EC, regarding Medical Devices.

To this purpose, ensures and declares under its own responsibility:

1. that the devices concerned meet the provisions of Directive 93/42/EEC, as amended, incorporated into national D.Lgs.n.46/97, as amended;
2. that the devices in question are the Class IIB under Rule 15 of Annex IX - Dir.93/42/CEE (intended to sterilize invasive devices, too);
3. that the devices in question are sold in NOT STERILE packaging.
4. who agrees to maintain and make available to the Notified Office the technical file of the product specified in point 3, Annex II of the Directive on Medical Devices, for a period of at least five years after the last product has been manufactured;
5. that the devices do not include derivatives of human blood or animal, nor phthalates;
6. that the devices meet the requirements of technical standard; CEI EN 60601-1 - IEC 61010-2-040
7. that the devices referred to the object are manufactured and marketed under the date of first entry and lot number (s/n), as indicated in the technical documentation of EC DECLARATION OF CONFORMITY '(Quality Management System) approved by the notified body ICIM SpA of Milan, notified with number 0425 in accordance with Directive 93/42/EEC, with certificate nr. 0425-MED -002194-02 of 26.05.2024 as required by Annex II of this Directive;
8. that the manufacturer has established a systematic procedure to review experience gained from devices in the post-production phase, on the basis of the provisions set out in Annex X, as well as the evaluation of feedback from the market;
9. that the Quality System is certified according to UNI CEI EN ISO 13485:2016.

It was also stated that the Medical Devices comply with the requirements of the Directive on Low Voltage Directive 2014/35/UE.

The manufacturer also declares that it has established and maintain appropriate procedures to ensure the post-marketing surveillance required by Directive 93/42/EEC.

RIVA Giampiero
Ceo

Date: Bareggio, 01 december 2020

Signature:

