

M0510 - Edizione 3 del 08.07.2016

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

Aspiratore Chirurgico / Surgical Suction Equipment

**Nome commerciale, modello / Trade name, model**NEW ASKIR 118 (REF RE 410150) - NEW ASKIR 118 (REF RE 410150/01) -  
NEW ASKIR 118 (REF RE 410150/02)**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) progettato per utilizzo in veicoli sanitari o emergenza  
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 appositely designed for easy transport and continuous utilization into ambulance care and emergency use.

**Dati di targa / Rating**

14.8V --- 5.2A con batteria interna Litio-Ione o 12V --- 4A con staffa ambulanza modello ASKIR 118 SUPPORT  
14.8V --- 5.2A by internal Li-Ion Battery or 12V --- 4A by ambulance adapter model ASKIR 118 SUPPORT

**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 e sono immessi in commercio in accordo all'articolo 120 (Disposizioni transitorie) del Regolamento MDR 2017/745. 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, and they are placed on the market in accordance with Article 120 (Transitional provisions) of the Medical Device Regulation 2017/745.

- **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
EN 60601-1	EN 60601-1-2 / Regulation ECE R10	ISO 10079-1 / EN 60601-1-6 / EN 62366 / EN 1789 / EN 60601-1-12

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

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

Langhirano (PR), 05/08/2021

**Redatta da / Issued By :**Quality Assurance Manager  
Manuel Sacconi

**Verificata e Approvata da / Verified and Approved by :**General Manager  
Mario Attolini
