

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

ASKIR 36BR (REF RE 410200/03) - ASKIR 36BR (REF RE 410200/09) - ASKIR 36BR (REF RE 410200/13) - ASKIR 36BR (REF RE 410200/14) - ASKIR 36BR (REF RE 410200/10) - ASKIR 36BR (REF RE 410201) - ASKIR 36BR (REF RE 410201/01) - ASKIR 36BR (REF RE 410201/04) - ASKIR 36BR (REF RE 410201/05) - NEW ASKIR 36BR (REF RE 410200/05) - NEW ASKIR 36BR (REF RE 410200/06) - NEW ASKIR 36BR (REF RE 410201/02) - NEW ASKIR 36BR (REF RE 410201/03)

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

14V --- 4A with AC/DC mod. UE60-140429SPA1 or Internal Powered Equipment (Pb Battery 12V --- 4A) or car cigarette lighter (12V --- 4A)

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 60601-1-11	EN 60601-1-2 / Regulation ECE R10	ISO 10079-1 / EN 60601-1-6 / EN 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), 05/08/2021

Redatta da / Issued By :

Quality Assurance Manager  
Manuel Saccani

Verificata e Approvata da / Verified and Approved by :

General Manager  
Mario Attolini