



## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

PVS SpA, con sede legale in Via Leonardo da Vinci, 18, 20051 Cassina De' Pecchi (Mi), in qualità di assemblatore del kit

Identificativo	805 M GIMA KIT
REF	CPS219
UDI-DI – DI base	80340280114D

### Contenuto:

3 cotone conf. 50 gr. sacchetto DM classe I  
1 PIC flacone disinfettante ml.250  
1 acqua ossigenata 3% ml.250 standard  
1 cerotti assortiti 100 pz 8 misure DM classe I  
1 conf.100 cerotti 7x2 cm PLASTOSAN DM classe I  
3 laccio piatto emostatico NITRILE DM classe I  
1 forbici Lister cm 14,5 DM classe I  
2 rocchetto cerotto TNT m 5x2,5 cm DM classe I  
1 PIC 3 Astuccio pr. socc. 8 salv. ass.  
10 busta RAYS 25 garze sterili 10x10 DM classe Is  
6 garza 18x40 sterile singola DM classe Is  
4 telo triangolare TNT cm.96x96x136 DM classe I  
1 benda elastica cm.7 con fermabenda DM classe I  
2 telo 40 x 60 DIN 13152-BR per ustioni DM classe Is  
2 pacchetto 10 Fazzoletti carta 3 veli  
2 ICE PACK ghiaccio istantaneo DM classe IIa  
1 coperta isotermica oro/arg. 160x210 cm DM classe I  
1 benda EMOCNTRONL antiemorragica DM classe I  
1 PLASTONET benda tubolare 2 misure DM classe I  
5 sacch. RIFIUTI SANITARI 180x250 mm minig  
1 mascherina +visiera paraschizzi DM classe I  
1 termometro digitale PVS DM classe Im  
2 pinzetta sterile cm10 DM classe Is  
3 soluzione salina sterile 500 ml classe IIa  
2 POVI IODINE ml.500 flacone  
5 paio guanti copolimero sterili mis.Unica DM classe Is  
3 BURNSHIELD 3,5 g gel per ustioni sterile DM classe IIb  
4 benda m4 x 6cm DIN 61634 elastica DM classe I  
2 benda m4 x 8cm DIN 61634 elastica DM classe I  
2 benda m 4 x 10 cm elasticizzata DM classe I  
1 apribocca elicoidale DM classe I  
1 rianimatore bocca a bocca DM classe I  
1 sfigmo GIMA con fonendo incorp. DM classe Im

In ottemperanza all'articolo 22 del Regolamento EU 2017/745, dichiara che

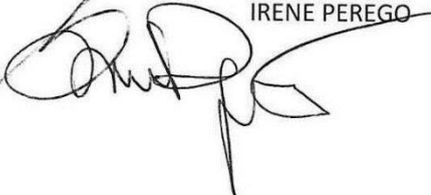
a) la compatibilità reciproca dei dispositivi è stata verificata;

b) è responsabile dell'assemblaggio, imballaggio e ha fornito agli utilizzatori le relative informazioni contenenti le pertinenti istruzioni dei fabbricanti

- c) l'attività di combinare i dispositivi in kit procedurali è stata sottoposta a metodi adeguati di controllo interno, verifica e convalida.
- d) il sistema incorpora sia dispositivi medici CE sia non dispositivi medici.

Cassina De' Pecchi, 03.05.2024

Firma del Legale Rappresentante



IRENE PEREGO



