

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

La società GIMA S.P.A. (numero di registrazione unico (SRN): IT-MF-000011004), 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:

Nome del prodotto e denominazione commerciale	Codice del prodotto	UDI-DI di base
ASTA PORTAFLEBO DA LETTO	27646	80232790000V90994500000C3
ASTA PORTAFLEBO - per cod. 27800/1	27811	80232790000V08994500000AL
ASTA PORTAFLEBO 4 GANCI - su piantana a rotelle	27839	80232790000V90994500000C3
ASTA PORTAFLEBO 2 GANCI - su piantana a rotelle	27841	80232790000V90994500000C3
ASTA PORTAFLEBO 4 GANCI - su piantana a rotelle	27842	80232790000V90994500000C3
ASTA PORTAFLEBO 2 GANCI - su piantana alluminio	27843	80232790000V90994500000C3
SUPPORTO IN METALLO - 2 ganci	27849	80232790000V90995900090F3
ASTA PORTAFLEBO per cod. 27850	27853	80232790000V08994500000AL
NUOVA PIANTANA PER IPODERMOCLISI - portata 28 kg	27857	80232790000V90994500000C3
ASTA FLEBO con 2 ganci	44762	80232790000V909900000007W
ASTA FLEBO PER CARRELLI MODULARI	45640	80232790000V90994500000C3

destinazione d'uso: sostegno di sacche ed infusioni intravenose destinate al paziente e relativi accessori

classe di rischio I (non sterile), conformemente alla regola 1 di cui all'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/745 (MDR), dichiara, sotto la propria esclusiva responsabilità, che tale dispositivo:

- è conforme al Regolamento (UE) 2017/745 (MDR);
- non sono state utilizzate Specifiche Comuni per la conformità del dispositivo medico sopracitato.

Gessate, 24/06/2025

GIMA S.p.A.
Il legale Rappresentante
(Nicola Manzoni)

