

## DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE

A Empresa GIMA S.P.A., com sede operacional em Gessate (MI), na Via Marconi 1, e com sede em Milão, na Via Tommaso Grossi 2, na qualidade de fabricante do dispositivo médico:

Número de registo único GIMA (SRN):

| Dispositivo médico (nome e denominação) | Código | Código UDI-DI básico          |
|-----------------------------------------|--------|-------------------------------|
| LÂMINA F.O. MILLER N.º 0 - neonato      | 34461  | 8023279Z12021003B300000X<br>Y |

Classe de risco I (não estéril), de acordo com a regra 5 Anexo VIII do Regulamento (UE) 2017/745 (MDR), declara, sob a sua exclusiva responsabilidade, que este dispositivo:

- está conforme aos requisitos essenciais e às disposições do Regulamento (UE) 2017/745 (MDR), conforme Processo Técnico arquivado na empresa;
- Não foram utilizadas Especificações Comuns para a conformidade do dispositivo médico acima mencionado;

Gessate, 5/28/2021

**GIMA S.p.A.**  
O Administrador-  
delegado (Nicola  
Manzoni)

