

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE EU DECLARATION OF CONFORMITY

La Società **CALDARA SRL** con sede in **VIA TRIESTE 31B - 22036 ERBA (CO)**, in qualità di fabbricante del dispositivo medico:

*We, undersigned **CALDARA SRL** with headquarters in **VIA TRIESTE 31B - 22036 ERBA (CO)**, acting as manufacturer of the medical device:*

### **MO00007PLUS - LETTINO DA VISITA A 1 SNODO - 1 JUNCTION EXAMINATION COUCH**

**Dispositivo medico** avente Classe di rischio I (Non Sterile)  
**Class I Medical Device (Non sterile),**

**Codice UDI-DI di base/ Basic UDI-DI Code: 8055136920052MO00007PLUSLETT**

dichiara, sotto la propria esclusiva responsabilità, che tale dispositivo:  
*declares, under its own responsibility, that this medical device:*

- è conforme ai requisiti essenziali ed alle disposizioni del Regolamento **(UE) 2017/745 (MDR)**; *complies with essential requirements and dispositions of Regulation (EU) 2017/745 (MDR)*
- non sono state utilizzate Specifiche Comuni per la conformità del dispositivo medico sopra citato; *common Specifications have not been used for the compliance of the above medical device*

Numero di registrazione unico del fabbricante (SRN) - *Single Registration Number (SRN)*:  
**IT-MF-000036307**

Erba, 20 Ottobre 2023  
*Erba, 20th October 2023*

**Claudio Febbi**  
A.D. Caldara SRL  
CEO at Caldara SRL

**CALDARA s.r.l.**  


