

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:

MO00047 - POLTRONA PRELIEVI/ RELAX MOVIMENTO TR/RTR SIMULTANEO CON MOLLA A GAS - BLOOD COLLECTION/RELAX SYNCHRO ARMCHAIR

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

Codice UDI-DI di base/Basic UDI-DI Code: 8055136920144M000047POLT

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.T.I.

 ϵ