

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Il prodotto **GERMOCID 2%** è un Dispositivo Medico di Classe IIb ed è conforme ai requisiti essenziali della Direttiva 93/42/CEE Allegato I, modificata dalla Direttiva 2007/47/CEE ed è classificato come Dispositivo Medico di Classe IIb ai sensi della Regola 15 dell'Allegato IX della Direttiva 93/42/CEE.

Il Sistema Completo di Garanzia Qualità è stato approvato da Certiquality Srl - Via Giardino, 4 (MI) - Organismo Notificato N° 0546 (Certificato CE N° 24948), come prescritto dalla Direttiva 93/42/CEE (come modificata dalla Direttiva 2007/47 /CEE) nell'allegato II.

Il Dispositivo Medico gode del periodo di estensione del Certificato secondo Direttiva fino al 31/12/2028.

07 Novembre, 2024

SUSANNA SANTON  
Legale Rappresentante  
GERMO SpA

**GERMO S.p.A.**  
L'Amministratore Unico  
Susanna Santon

## DECLARATION OF CONFORMITY

The product **GERMOCID 2%** is a Medical Device with Class IIb and it complies with the essential requirements of Directive 93/42/EEC Annex I, as amended by Directive 2007/47/EEC and is classified as a Class IIb Medical Device pursuant to Rule 15 of Annex IX of Directive 93/42/EEC.

The Complete Quality Assurance System has been approved by Certiquality Srl - Via Giardino, 4 (MI) - Notified Body No. 0546 (EC Certificate No. 24948), as required by Directive 93/42/EEC (as amended by Directive 2007/47/EEC) in Annex II.

The Medical Device benefits from the extension period of the Certificate according to the Directive until 12/31/2028.

November 07, 2024

SUSANNA SANTON  
CEO  
GERMO SpA

**GERMO S.p.A.**  
L'Amministratore Unico  
Susanna Santon