

Dichiarazione di conformità CE EC Conformity Declaration

Eurosirel Spa in qualità di Fabbricante e quale unico responsabile per i dispositivi medici immessi in commercio a proprio nome dichiara, sotto la propria responsabilità, che il dispositivo al quale questa dichiarazione si riferisce è conforme ai requisiti essenziali richiesti dall'allegato I della Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche integrative (Direttiva Europea 2007/47/CE).

EUROSIREL Spa as Manufacturer and sole responsible for the devices put into commerce under its own brand, declare under its own responsibility, that the device which this declaration is addressed to is conform to the essential requisites required by annex I of directive 93/42/CEE and further modifications and integrations (EU directive 2007/47/CE)

Tipologia del Dispositivo	"Cerotto callifugo e verrucida"
Device Description	"Corn and wart removing plaster"
Codifica REF REF Codes	ASXXXXXX Legenda: AS identifica la famiglia dei prodotti "Cerotto callifugo e verrucida con acido salicilico". AS identifies product's family "Corn and wart removing plaster with salicylic acid". XXXXXXX identifica l'unità di vendita del cliente (ultime 6 cifre del codice a barre). XXXXXXX identifies the selling unit (last 6 numbers of the bar-code).
Classificazione Classification	IIa Regola 4, Allegato IX Direttiva 93/42/CEE Rule 4, Annex IX Directive 93/42/CEE
Fabbricante <i>Manufacturer</i>	Eurosirel Spa Viale Europa, 30 – 20047 Cusago (MI) - Italy
SRN	IT-MF-000005982
UDI-DI di base Basic UDI-DI	8017990ASUK - identifica la famiglia dei prodotti "Cerotto callifugo e verrucida" - identifies the family of products "Corn and wart plaster"
Organismo di Certificazione Notified Body	IMQ (O.N. 0051)

Sistema di Garanzia della Qualità conforme alle normative:

Quality Management system conform to

- ✓ UNI CEI EN ISO 13485:2016.
- ✓ UNI EN ISO 9001:2015.

Organismo notificato IMQ SpA N° 0051 - Via Quintiliano 43, 20138 Milano – Italia

Cert. N° 1648_MDD_2021_03_09 scad. 10/12/2023.

Notified body IMQ SpA N° 0051 - Via Quintiliano 43, 20138 Milano – Italia

Cert. N° 1648_MDD_2021_03_09 exp 10/12/2023.

DC-FT018-02/CE Pag. 1 di 2



Qualunque modifica apportata al Dispositivo Medico, se non autorizzata da Eurosirel Spa, annulla la validità della presente dichiarazione.

Any modification applied to the device, if not expressively authorized by Eurosirel Spa, cancel the validity of this declaration.

Si dichiara che i dispositivi in oggetto ottemperano alle seguenti norme tecniche:

It's here declared that the device to which this declaration is addressed to, are conform to the following technical standards:

- EN ISO 14971: 2019

- EN ISO 15223-1:2016
- EN 1041:2008 + A1-2013
- ISO 10993-1:2018
- IEC 62366-1:2015/AMD 1:2020

Si dichiara che il dispositivo in oggetto viene commercializzato in confezione non sterile.

It's here declared that the device to which this declaration is addressed to, is commercialized in non-sterile package.

Si dichiara che la scrivente terrà a disposizione delle Autorità Competenti e dell'Organismo Notificato la documentazione di cui all'Allegato V+VII della Direttiva 93/42/CEE emendata dalla Direttiva 2007/47/CE per un periodo di 10 anni a partire dall'ultima data di produzione dei dispositivi in oggetto.

It's here declared that subscribing company will keep all the documents mentioned in Annex V+VII of Dir 93/42/CEE amended by Dir 2007/47/CE available for Sanitary Authority for a period of 10 years from the last production of the device to which this declaration is addressed to.

Si dichiara che il Fabbricante ha notificato all'Autorità Competente, a seguito della messa sul mercato dei dispositivi medici in oggetto, l'applicazione della procedura di sorveglianza post-vendita dei prodotti come richiesto dalla Direttiva Europea 93/42/CEE e successive modifiche integrative (es.: Direttiva Europea 2007/47/CE).

It's here declared that subscribing company has notified to the competent authority the application of the post sales surveillance of the products, further to the introduction in the market of the medical device to which this declaration is addressed to, as requested by Dir 93/42/CEE amended by Dir 2007/47/CE.

La presente dichiarazione è valida fino al 10/12/2023 The present declaration is valid until 10/12/2023

Cusago (MI), 28.05.2021

Legale Rappresentante

Ernesto Leonelli

EUROSIREL Spa EUROSIREL S.p.A Viale Europa , 30

Viale Europa , 30 20090 Gusago (MI) 5.F/ Partita IVA 0 9 9 9 6 8 2 0 1 5 8

DC-FT018-02/CE Pag. 2 di 2