DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE - MD

FABBRICANTE:	REFLEXX S.p.A.
reflexx IN SAFE HANDS	Via Passeri 2 - 46019 Viadana (MN) Italy e-mail: info@reflexx.com sito web: www.reflexx.com
Numero di registrazione unico del fabbricante:	IT-MF-000021631

La sottoscritta REFLEXX S.p.A. con sede legale in Via Passeri 2 - 46019 Viadana (MN) Italy, Capitale Sociale 1.200.000 euro (i.v.) Partita Iva 02085450209 R.E.A. 223166, sotto la propria ed unica responsabilità, in qualità di fabbricante dei dispositivi in oggetto

DICHIARA

che il gruppo di Dispositivi Medici sotto descritto è conforme alle disposizioni del REGOLAMENTO UE 2017/745 (MDR) ed è conforme ai requisiti generali di sicurezza e prestazioni (Allegato I) e alle norme tecniche applicabili, riportate nel fascicolo tecnico (EN 455 1,2,3 & 4).

Il Fascicolo Tecnico contenente la documentazione pertinente è redatto in conformità all'Allegato II ed è conservato presso il Fabbricante e messo a disposizione delle Autorità Competenti.

Il Fabbricante ha implementato e mantiene una procedura per la sorveglianza post vendita in accordo all'Allegato III.

Dispositivo Medico (MD):	Famiglia: GUANTI MONOUSO PER ISPEZIONE NON CHIRURGICI Sotto-famiglia: guanti in nitrile senza polvere CND T01020204 Progressivo di Sistema Attribuito al DM: mis. S/ 2337786 M/ 2337783 L/ 2337758 XL/ 2337789
	Codice/i (Code): reflexx N79plus art. N79P/S – art. N79P/M– art. N79P/L– art. N79P/XL
UDI-DI di base:	803289163GNPFEQ
Classificazione:	Classe I non sterile - Regola 5 dell'Allegato VIII di MDR

La società ha certificato il proprio Sistema di Gestione Qualità in conformità alle norme EN ISO 9001:2015 ed EN ISO 13485:2016 (Certificato No. 1427.2023 e No. 0580.2024, rilasciati da IMQ il 28.05.2024).

Luogo, Data Firma Legale rappresentante

Viadana, 04/09/2024 Gianni Isetti

REFLEXX S. A.
Via Passeri, 2 - 46015 ADANA (MN)
PX e C. 5 - 2085450209
Tel: 0375/833164 - Fax: 0375/464504
e-mail: info@reflexx.com

DoC MDR Rev 07 del 01.07.2024