

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

FABBRICANTE			
Nome Azienda e Indirizzo		EUDAMED SRN / Application ID	
www.ferno.it	FERNO S.r.I Via B. Zallone n.26 40066 Pieve di Cento (BO) Italy +39 (051) 6860028	IT-MF-000031330 / APP000027477	
MANDATARIO E IMPORTA	TORE SVIZZERO		
Nome Azienda e Indirizzo		Swiss Single Registration Number (CHRN)	
CH REP www.ferno-schweiz.ch	FERNO S.r.I Pieve di Cento, succursale di Savosa Via Tesserete, 67 6942 Savosa, Switzerland +41 (41) 259 60 00	CHRN-AR-20002332 - AUTHORIZED REPRESENTATIVE CHRN-IM-20002288 - IMPORTER	

Il fabbricante dichiara sotto la propria responsabilità che il dispositivo medico(i):

IDENTIFICAZIONE PRODOTTO				
Nome Brand Prodotto		Foto	Foto	
FERNO, WIZLOC JUNGLE				
EMDN			MARKET PRINCE	
Y060312 - ORTESI CERVICALI (COLLARI)				
Destinazione d'uso				
Collare cervicale pediatrico		***		
REF (Articolo /	DESCRIZIONE ARTICOLO	GTIN (UDI-DI)	GMN (Basic UDI-DI)	
Catalogo)				
21-0140-020	COLLARE CERVICALE PEDIATRICO	08051380870204	805138087Y060312WIZLOCM2	
CLASSE DI RISCHIO PER I DISPOSITIVI MEDICI				
Classificazione Dispositivo		Specifiche Comuni	Specifiche Comuni	
Classe I Regola 1		Non applicabile	Non applicabile	

secondo:

NORME ARMONIZZATE E NON ARMONIZZATE		
Norma	Descrizione	
EN ISO 10993-1:2020	Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 1: Valutazione e prove all'interno di un processo di gestione del rischio (ISO 10993-1:2018)	
EN ISO 14971:2019/A11:2021	Dispositivi medici - Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici (ISO 14971:2019)	
EN 62366-1:2015	Dispositivi medici - Parte 1: Applicazione dell'ingegneria dell'usabilità ai dispositivi medici	
EN ISO 15223-1:2021	Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle informazioni che devono essere fornite dal fabbricante - Parte 1: Requisiti generali (ISO 15223-1:2021)	
EN ISO 13485:2016+A11:2021	Dispositivi medici - Sistemi di gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari (ISO 13485:2016)	
EN ISO 9001:2015	Sistemi di gestione per la qualità - Requisiti (ISO 9001:2015)	

conforme(i) ai requisiti generali di sicurezza e prestazione di cui all'allegato I del Regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici.

EC REP

Pieve di Cento, Marzo 21, 2024

Enrico Carletti - Managing Director, PRRC

Il presente documento è redatto conformemente all'allegato IV - Dichiarazione di conformità UE $\,$

FORM-021-02 2022-12-15 IT

