



Dichiarazione di conformità

Il sottoscritto Matteo Monni

In qualità di legale rappresentante della ditta Munus International S.r.l.

con sede in: via della Valtiera, 233 – 06135 – Ponte San Giovanni (PG)

Partita IVA: IT03376260547

Dichiara

che il prodotto: mascherina medica

Dispositivo Medico Tipo II registrato presso il Ministero della Salute N. **1964552**

Modello e codice: MM-007

Classe: I monouso

Data fabbricazione: vedi etichetta

Lotto numero vedi etichetta

È stato costruito rispettando le seguenti direttive e norme:

- Regolamento (UE) n.745/2017 Regolamento relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il Regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio
- Norma IEC 61882:2016 Metodo di analisi dei rischi secondo il metodo HAZOP
- CEI EN 61511-1 Functional safety - Safety instrumented systems for the process industry sector - Part 1: Framework, definitions, system, hardware and application programming requirements
- UNI CEI EN ISO 15223-1:2017 Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite – Parte 1: Requisiti generali
- UNI CEI EN 1041:2009 Informazioni fornite dal Fabbricante con i dispositivi medici
- UNI CEI EN 14971:2020 Applicazione della gestione dei rischi a dispositivi medici
- Dir. 93/42/CEE, D.L. 24/02/97 nr. 46, D.L. 25/02/98 nr. 95 Direttiva del Consiglio concernente i dispositivi medici - Attuazione della Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici. Modifiche al Decreto Legislativo 24 febbraio 1997 nr. 46 (che coesisterà con il nuovo Regolamento fino al 2020)
- Dir. 2007/47/CEE D.L. 25/01/10 nr. 37 Direttiva del Consiglio concernente i dispositivi medici Attuazione della Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici. (che coesisterà con il nuovo Regolamento fino al 2020)
- UNI EN 14683:2019 Titolo: Maschere facciali ad uso medico - Requisiti e metodi di prova
- ISO 10993-1:2010 Titolo: Biological evaluation of medical devices Evaluation and testing within a risk management process
- UNI EN ISO 11737-1:2018 Titolo: Sterilizzazione dei dispositivi medici - Metodi microbiologici - Parte 1: Determinazione di una popolazione di microrganismi sui prodotti

Ed è quindi conforme alle direttive e normative vigenti.

La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.

Luogo: Perugia

Data: 16/06/2020

Rev. 0

Firma:

MUNUS
INTERNATIONAL S.r.l.
Via della Valtiera, 233
06135 Ponte S. Giovanni (PG)
Tel. 075 534045 Fax 075 234957
C. F. e P. IVA 03376260547



Via Lauro, 95 Cadoneghe Padova Italy
Consulenti e Periti per: Guardia di Finanza, Tributaria, Autorità Doganali, Carabinieri,
Polizia di Stato, Unioncamere, Tribunali.

La corretta costituzione del fascicolo tecnico, così come i documenti preparati da C&C s.a.s., sono stati verificati dall'ing. Renato Carraro.

Contiene informazioni di proprietà riservata e non può essere anche parzialmente fornito a terzi per alcun uso e in qualsiasi forma, senza il preventivo consenso scritto del fabbricante.