



## DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

La Société GIMA S.P.A., dont le siège d'exploitation est situé Via Marconi 1 à Gessate (MI), Italie, et le siège social est situé Via Tommaso Grossi 2, à Milan, Italie, en tant que fabricant du dispositif médical :

Numéro d'enregistrement unique GIMA (SRN) : IT-MF-000011004

Dispositif médical (Nom et désignation)	Code	Code UDI-DI de base
GEL POUR ULTRASONNS - tube de 250 ml - bleu	33272	80232790000V90992800000C8

Classe de risque I (Non Stérile), selon l'Annexe VIII du Règlement (UE) 2017/745 (MDR), déclare, sous sa responsabilité exclusive, que ce dispositif :

- est conforme aux exigences essentielles et aux dispositions du Règlement (UE) 2017/745 (MDR) indiquées dans le Dossier Technique archivé dans l'entreprise ;
- aucune Spécification Commune n'a été utilisée pour la conformité du dispositif médical susmentionné ;

Gessate, 15/11/2021

**GIMA S.p.A.**  
Le Représentant Légal  
(Nicola Manzoni)

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'N. Manzoni', written over a light blue horizontal line.