

Nome del Fabbricante: <i>Name of the Manufacturer:</i>	MIR - Medical International Research S.p.A.
Sede Legale: <i>Registered Place of Business:</i>	Viale Luigi Schiavonetti 270, 00173 Rome, Italy
Numero di Registrazione Unico (NRU): <i>Single Registration Number (SRN):</i>	IT-MF-000014026

Il Fabbricante rilascia sotto la sua responsabilità esclusiva la presente Dichiarazione di Conformità UE e dichiara che il seguente dispositivo medico è conforme ai requisiti del Regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici.

The Manufacturer issues under its own exclusive responsibility this EU Declaration of Conformity and declares that the following medical device is in compliance with the requirements of Regulation (EU) 2017/745 on medical devices.

Nome Modello: <i>Model Name:</i>	Cardionica Patch
Codice commerciale: <i>Commercial code:</i>	912004 91200405
UDI-DI di Base: <i>Basic UDI-DI:</i>	805299032066P56
Destinazione d'uso: <i>Intended use:</i>	Elettrodo ECG riutilizzabile per Cardionica <i>Reusable ECG electrode for Cardionica</i>
Classe di Rischio: <i>Risk Class:</i>	I
Regola di classificazione <i>Classification Rule</i>	Rule 1
Procedura di valutazione della conformità applicata: <i>Conformity assessment procedure performed:</i>	Art. 52, par. 7, Allegati II e III <i>Art. 52(7), Annexes II and III</i>
Lista delle Specifiche Comuni (SC) a cui il dispositivo medico è conforme: <i>List of Common Specifications (CS) to which the medical device is conform to:</i>	Nessuna SC applicabile. <i>No applicable CS.</i>

Data e Luogo <i>Date and Place</i>	Roma 25.10.2023 <i>Rome 25th October 2023</i>
Ruolo, nome e firma <i>Role, name and signature</i>	Amministratore Delegato <i>Chief Executive Officer</i> Ing. Giovanni Carlino 