

Déclaration CE de conformité

<u>Désignation</u>	<u>Matériaux</u>	<u>Description du dispositif</u>
Qflow® (FS1028)	Polypropylène	Capteur à usage unique

Les dispositifs médicaux désignés ci-dessus sont conformes aux normes suivantes :

EN ISO 10993-1:2009/AC:2010 : Evaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 1 : évaluation et essais au sein d'un processus de gestion du risque

EN ISO 10993-5:2009 : Évaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 5 : essais concernant la cytotoxicité in vitro

EN ISO 10993-10:2010 : Évaluation biologique des dispositifs médicaux - Partie 10 : essais d'irritation et de sensibilisation cutanée

NF EN ISO 14971:2019 : Dispositifs médicaux - Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux

NF EN 1041+A1:2013: Informations fournies par le fabricant de dispositifs médicaux

EN ISO 15223-1:2016 : Dispositifs médicaux - Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux - Partie 1 : Exigences générales

EN 62366-1:2015 : Dispositifs médicaux - Partie 1 : Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux

Je soussignée, Marie-Ange DEREI, Présidente de la société FIM MEDICAL située, 51 rue Antoine Primat 69100 Villeurbanne-FRANCE, assure et déclare sur l'honneur que les dispositifs médicaux, désignés ci-dessus, appartiennent à la classe IIa (règle 5) et satisfont aux dispositions de l'annexe I (Exigences essentielles) , de l'annexe VI (Système de la management de la qualité) et de l'annexe VII (Evaluation du dossier technique Spirolyseur® Q13, FF1037DTR100) de la directive 93/42/CEE et à ses transpositions en droit local (Livre II du code de la santé publique).

Les dispositifs désignés ci-dessus sont couverts par l'attestation CE n° 27671 délivrée par le LNE/G-MED, 1 rue Gaston Boissier, 75724 Paris Cedex 15.

A Villeurbanne, le 02 Avril 2021,

Marie-Ange DEREI

Présidente



CE
0459