

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'**
Regolamento (EU) 2017/745

Fabbricante: FERNO S.r.l.
Indirizzo del Fabbricante: Via B. Zallone n.26 – 40066 Pieve di Cento (BO) - Italy
Numero di Registrazione Unico (SRN): (Disponibile quando il sistema di gestione verrà implementato dalla
(Art.31(2)) Commissione Europea)

Il fabbricante dichiara sotto la propria responsabilità che i dispositivi medici:

Codice Prodotto	Descrizione Prodotto	Classe (Allegato VIII)
FBI270025	Telo portaferiti a otto maniglie	I
FBI270024	Telo portaferiti a sei maniglie	I

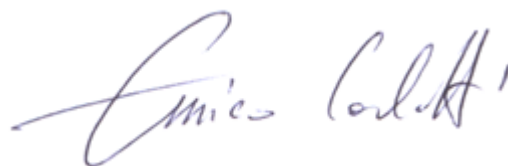
Allegato applicato per la marcatura CE: Allegato II e Allegato III
UDI-DI di Base: 805138087TLFRT01057
(Art.29(1))
Destinazione d'uso: Trasporto pazienti

soddisfa i requisiti essenziali di cui all'Allegato I del Regolamento Europeo 2017/745 relativo ai Dispositivi Medici

Ferno S.r.l. adotta un sistema di gestione della qualità che soddisfa i requisiti della norma ISO 13485:2016. Copie del certificato ISO 13485:2016 di Ferno S.r.l. rilasciato dall'organismo notificato DNV sono disponibili su richiesta.

Pieve di Cento, 28 Maggio 2021

Enrico Carletti
Amministratore Delegato



Il presente documento è compilato in conformità all'Allegato IV – Dichiarazione di conformità UE

V: 2021.04_IT