

**DECLARATION OF EU CONFORMITY  
DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE**



The present declaration is issued under exclusive responsibility of the Manufacturer.  
La presente dichiarazione è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del Fabbricante.

TYPE OF MEDICAL DEVICE TIPO DEL DISPOSITIVO MEDICO	<b>ECG cable</b> Cavo ECG
NAME OF MEDICAL DEVICE (REF) NOME DEL DISPOSITIVO MEDICO	<b>A4008-EE0M</b>
INTENDED USE DESTINAZIONE D'USO	ECG signal acquisition Acquisizione segnale ECG
GMDN CODE CODICE GMDN	35562
CND CODE (ref.13/03/2018 classification) CODICE CND (rif. classificazione del 13/03/2018)	Z12050380
BASIC UDI-DI UDI-DI di BASE	<b>805414531ECG-CABLEFJ</b>
CLASS CLASSE	I (according to Rule 1 of Annex VIII) (ai sensi della Regola 1 dell'Allegato VIII)
SERIAL NUMBER (SN) NUMERO DI SERIE	*If you want receive dedicated declaration of conformity for your device serial number and/or updated one, please contact Progetti s.r.l. office to the email <a href="mailto:info@progettimedical.com">info@progettimedical.com</a>  *Per ricevere la dichiarazione di conformità dedicata allo specifico numero di serie e/o un aggiornamento, si prega di contattare Progetti s.r.l. all'indirizzo email <a href="mailto:info@progettimedical.com">info@progettimedical.com</a>
MANUFACTURER (trademark, name, address) FABBRICANTE (marchio, nome, indirizzo)	 <b>PROGETTI S.r.l.</b> Strada del Rondello, 5 10028 Trofarello (TO) - ITALY
MANUFACTURER SRN SRN DEL FABBRICANTE	<b>IT-MF-000008116</b>
EC MARKING MARCATURA CE	<b>CE</b>
CONFORMITY ASSESSMENT ROUTE PROCEDURA VALUTAZIONE CONFORMITÀ	Annex II, III Allegato II, III
FIRST ISSUE DATE OF DECLARATION OF EU CONFORMITY DATA DI PRIMA EMISSIONE DELLA DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' EU	11/01/2022
<p>We herewith declare that the described above medical device is compliant to <b>Regulation (EU) 2017/745</b> of 05/04/2017 concerning medical device, amended by Regulation (EU) 2020/561 of 23/04/2020.</p> <p><i>Dichiariamo che il dispositivo medico sopra descritto è conforme al <b>Regolamento (UE) 2017/745</b> del 05/04/2017 sui dispositivi medici, modificato dal Regolamento (UE) 2020/561 del 23/04/2020.</i></p>	
PLACE AND DATE OF ISSUE LUOGO E DATA DI EMISSIONE	TROFARELLO (TO), <b>07/03/2022</b>
SIGNATURE FIRMA	Dr. CESARE MANGONE MANAGEMENT REPRESENTATIVE 

