



PIETRASANTA PHARMA S.p.A.
AL SERVIZIO DELLA SALUTE E DEL BENESSERE DELLA PERSONA

Dichiarazione di Conformità *Declaration of Conformity*

Modello 4.p.

Rif. Az. 12/21

Capannori, 07/01/2021

La società Pietrasanta Pharma S.p.A. dichiara, sotto la propria totale responsabilità
Pietrasanta Pharma S.p.A. hereby declares under sole responsibility

che il Dispositivo Medico MASTER-AID STERIBLOCK VENO
that the Medical Device MASTER-AID STERIBLOCK VENO

classe di rischio I (sterile), in accordo alla regola 4 dell'Allegato IX della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.,
risk class I (sterile) according to rule 4 of Annex IX of Council Directive 93/42/EEC and the following amendments,

recepita in Italia con D.Lgs. n. 46 del 24 febbraio 1997 e ss.mm.ii.,
transposed into national law by Lgs. D. n° 46 issued on the 24/02/97 and the following amendments,

- è conforme ai requisiti essenziali e alle disposizioni della Direttiva sopracitata
meets the essential requirements and the directions of the above-mentioned Directive
come da Fascicolo Tecnico n. FT001, conservato presso la sede del fabbricante
as by Technical File n° FT001, retained at the premises of the manufacturer

- è realizzato secondo quanto previsto dal D.Lgs. sopracitato
is manufactured in conformity of the above-mentioned Lgs. D.

come da certificato n. QCT-0137-19 (procedura di valutazione della conformità secondo Allegato II escluso 4)
as by EC Certificate n° QCT-0137-19 (conformity assessment procedure according to Annex II excluding 4)

rilasciato da Istituto Superiore di Sanità – Viale Regina Elena, 299 – 00161 Roma (Italia)
issued by Istituto Superiore di Sanità – Viale Regina Elena, 299 – 00161 Rome (Italy)

Organismo Notificato n. 0373 (data di prima emissione: 29/07/2019 – data di scadenza: 26/05/2024)
Notified Body n° 0373 (first issue date: 29/07/2019 – expiry date: 26/05/2024)

Il contenuto della presente dichiarazione di conformità è confermato a ogni rilascio di lotto del
dispositivo medico, prodotto a partire dal 07/01/2021.

*The content of this declaration of conformity is confirmed at each batch release of the medical device,
manufactured from 07/01/2021.*

PIETRASANTA PHARMA S.p.A.
Direttore Generale
General Manager
Andrea Neri



Pietrasanta Pharma S.p.A. - Cap. Soc. e 1.000.000,00 int. vers.

Sede legale: Via di Caprino, 7 - 55012 Capannori (LU) - ITALY - Tel. 0039 0583 980498 - Fax 0039 0583 981022

Reg. Impr. Lucca / Partita IVA e C.F. 01194030464 - Cod. Comunitario IT 01194030464 COD. SDI: M5UXCR1
Internet: <http://www.pietrasantapharma.it> e-mail: info@pietrasantapharma.it PEC: pietrasantapharmaspa@legalmail.it