



## Dichiarazione di Conformità

Secondo la direttiva 93/42/EEC sui Dispositivi Medicali

**Fabbricante:** **BEACMED S.r.l.**

Via Monte Bianco, 12 - 27040 Portalbera (PV) Italia

---

<b>Dispositivo Medico:</b>	Denominazione	<b>PERIPROBE®</b>
	Modello	<b>RU/VClassica</b>
	Classificazione MDD	<b>Classe IIa</b>
	Regola applicata secondo Allegato IX	<b>Regola 5</b>
	Lot n.	<b>0222012701006</b>

---

Il sottoscritto dichiara che i dispositivi medici sopra specificati soddisfano tutti i requisiti essenziali richiesti dall'Allegato I della direttiva 93/42/EEC (MDD) (e successive modifiche ed implementazioni).

La presente dichiarazione si basa sull'allegato II della Direttiva 93/42/EEC (e successive modifiche ed implementazioni), ed è supportata dal Certificato CE di approvazione del sistema qualità N. 110/MDD, rilasciato dall'Organismo Notificato IMQ (identificativo 0051).

Portalbera,  
27/01/2022

Amministratore

Ricotti Sig.ra Paola



## Declaration of Conformity

according to the Medical Devices Directive 93/42/EEC

**Manufacturer: BEACMED S.r.l.**

Via Monte Bianco, 12 - 27040 Portalbera (PV) Italia

---

<b>Medical Device:</b>	Name of device	<b>PERIPROBE®</b>
	Model of device	<b>RU/VClassica</b>
	MDD-Classification	<b>Class IIa</b>
	Classing rule, according to Annex IX of 93/42/CEE Directive	<b>Rule 5</b>
	Lot n.	<b>0222012701006</b>

---

The undersigned hereby declares that the medical device as specified above conforms with the essential requirements listed in the Annex I of the European Medical Device Directive 93/42/EEC/MDD (and successive modifications and implementations).

This declaration of conformity is based on the European Medical Device Directive 93/42/EEC, Annex II and is supported by the Certificate of compliance of the Quality Management System N. 110/MDD, issued by the Notified Body IMQ (identification N.0051).

Portalbera,  
27/01/2022

The Administrator

---

Ricotti Sig.ra Paola



## Déclaration de conformité

Selon la directive 93/42CEE relative aux dispositifs médicaux

**Fabricant:** **BEACMED S.r.l.**  
Via Monte Bianco, 12 - 27040 Portalbera (PV) Italia

---

<b>Medical Device:</b>	Nom	<b>PERIPROBE®</b>
	Modèle	<b>RU/VClassica</b>
	Classification MDD	<b>Classe IIa</b>
	Règle appliquée conformément à l'annexe IX	<b>Règle 5</b>
	Lot n.	<b>0222012701006</b>

---

Je soussigné déclare que les dispositifs médicaux figurants ci dessus répondent aux exigences essentielles de santé et de sécurité prévues par l'Annexe I de la Directive 93/42/CEE (et suivantes modifications et implémentations).

Cette déclaration de conformité CE est faite au titre de l'Annexe II de la directive 93/42/CEE (et suivantes modifications et implémentations) et elle est supportée par le Certificat CE d'approbation du Système de Gestion Qualité N. 110/MDD, relâché par l'Organisme Notifié IMQ (0051).

Le fabricant s'engage à tenir à disposition des autorités et des organismes notifiés la documentation technique permettant d'évaluer la conformité du produit aux exigences de la directive. Le fabricant s'engage à mettre en œuvre les moyens appropriés pour appliquer toute mesure corrective nécessaire en tenant compte des risques liés au

Portalbera,  
27/01/2022

Administrateur

Ricotti Sig.ra Paola