

[1] CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE

[2] Direttiva Dispositivi Medici 93/42/CEE e s.m.i. / Medical Devices Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and upgrades (s.a.u.)

[3] Certificato No/
Certificate No. EPT 0477.MDD.19/3297

[4] Dispositivo Medico/
Medical Device Gel oftalmico

[5] Classificazione /
Classification IIb

[6] Fabbricato da /
Manufactured by **VISUFARMA S.p.A.**
Via Canino, n. 21 – 00191 Roma

[7] Nome commerciale /
Commercial name VISUXL® Gel

[8] Scopo / Scope Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifica che il fabbricante è in possesso di un sistema qualità per la garanzia della produzione conforme all'Allegato II (ad esclusione del punto 4) della Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. .

Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifies that the manufacturer's production quality system is compliant with Annex II (excluding point 4) of 93/42/EEC Directive and subsequent amendments and upgrades.

Data di prima emissione:
First issue date:

2019 – 06 - 26

Luogo e data di emissione:
Place and date of issue:

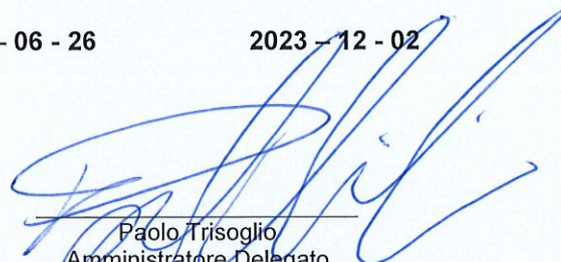
Torino, 2019 – 06 - 26

Il Certificato è valido fino al:
The Certificate is valid until:

2023 – 12 - 02




Paolo Dentis
Responsabile di Direttiva
Directive Responsible



Paolo Trisoglio
Amministratore Delegato
Managing Director



Il presente Certificato, costituito da 2 pagine, non sostituisce in alcun modo la dichiarazione di conformità, né esonera il Costruttore da altri obblighi di legge per quanto attiene la responsabilità da prodotto.

Ogni modifica nella progettazione o realizzazione può rendere non valido il presente certificato e richiede comunicazione all'Organismo. La documentazione tecnica non si riferisce ad altre direttive applicabili al prodotto. La modifica delle norme di riferimento fa decadere la validità del presente certificato.

The present Certificate, consisting of 2 pages, does not replace in any way the EC declaration of conformity, nor it exonerates the manufacturer from other legal obligations with respect to the product responsibility.

Any amendment in the project or realization can make the present certificate not valid and requires communication to the Notified Body. The technical documentation does not refer to other EU Directives applicable to the product. The change of applicable standards and regulations causes the termination of the validity of the present Certificate.

In presenza di dubbi interpretativi, è valido il testo in italiano / In case of interpretation doubts, the Italian version is valid.

[1] **CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE**
EPT 0477.MDD.19/3297

- [9] **Descrizione dei dispositivi / Devices description** **Visuxl® Gel**
è un gel oftalmico lubrificante e antiossidante senza conservanti a base di Coenzima Q10, Vitamina E TPGS e Carbossimetilcellulosa sodica crosslinkata, indicato per un uso diurno e notturno. Ulteriori dettagli relativi al dispositivo sono riportati nel Fascicolo Tecnico.
- Visuxl® Gel**
is an ophthalmic, lubricant and antioxidant gel without preservatives, containing Coenzyme Q10, Vitamin E TPGS and cross-linked sodium carboxymethylcellulose, indicated for day and night use. Further details about the device are collected in the Technical File.
- [10] **Assortimento / Stock** **Visuxl® Gel:**
Flacone con sistema 3K da 10 ml, 5 ml e 0,33 ml monodose, in astuccio di cartone con foglietto illustrativo
Bottle with 3K system of 10 ml, 5 ml and 0,33 ml single dose in cardboard case with leaflet.
- [11] **Documentazione di approvazione / Approval documentation** Rapporto Verifica Ispettiva del / *Audit Report of:*
20/05/2019 e 21/05/2019
- [12] **Documentazione tecnica / Technical documentation** La documentazione tecnica è conservata presso / *The technical documentation is kept by:* Eurofins Product Testing Italy S.r.l.:
- DTP VISUXL GEL Rev. 1 del 03/06/2019
- [13] **Emissione dell'attestato / Certificate history** Il presente certificato è alla prima emissione / *This certificate is at the first issue.*
- [14] **Condizioni per la marcatura CE / Conditions for CE marking** L'approvazione del sistema è valida esclusivamente per i dispositivi medici sopra elencati. Per altri dispositivi è necessario inviare una domanda di estensione della certificazione a Eurofins Product Testing Italy S.r.l.
The system approval is only valid for the medical devices listed above. For other devices, an application for extension of the certificate must be sent to Eurofins Product Testing Italy S.r.l.
- [15] **Termini e condizioni di validità / Terms and conditions of validity** Questo certificato può essere ritirato qualora il fabbricante non soddisfi le verifiche periodiche di garanzia di qualità della produzione. È previsto lo svolgimento di verifiche ispettive periodiche e consentita l'effettuazione di visite senza preavviso per verificare il mantenimento della validità del presente Certificato. Ogni modifica del sistema qualità dovrà essere immediatamente comunicata a Eurofins Product Testing Italy srl per valutare il mantenimento della validità del presente Certificato. Il presente Attestato può non essere più valido se si verifica una delle seguenti condizioni:
- variazione nella progettazione o fabbricazione del prodotto;
- cambiamenti o emendamenti alle norme impiegate per il soddisfacimento dei Requisiti Essenziali della direttiva 93/42/CEE.
La responsabilità del prodotto rimane in capo al fabbricante, al suo rappresentante o, in assenza di rappresentante, all'importatore come indicato nella direttiva 2001/95/CE "Sicurezza Generale dei Prodotti".
This certificate can be withdrawn if the manufacturer does not satisfy the periodical inspections of production quality assurance. Periodical audits and unexpected visits will be held in order to verify that the manufacturer's obligations to maintain the validity of this certificate are fulfilled. Any amendment of the quality system must be immediately communicated to Eurofins Product Testing Italy S.r.l., in order to allow an evaluation of the conditions for the confirmation of Certificate validity. The following conditions may render this certificate invalid:
- changes in the design or construction of the product;
- changes or amendments in the standards applied to assess the compliance with the essential requirements of the 93/42/EEC directive.
The product liability remains on the manufacturer, his representative or, in the absence of a representative, on the importer, in accordance with the General Product Safety Directive 2001/95/EC.

Paolo Dentis

Responsabile di Direttiva
Directive Responsible

Pagina 2 di 2

Fine certificato / End certificate

Rev. 2019-06-26