

Product Testing

[1] CERTIFICATO DI APPROVAZIONE I APPROVAL CERTIFICATE N. EPT 0477.MDD.21/4237.1

[9] Descrizione dei dispositivi / Devices description

La soluzione DEEP BLUE aiuta a sollevare il polipo da rimuovere sollevando il tessuto di alcuni millimetri per creare una migliore visualizzazione per l'endoscopista/colonoscopista Ulteriori dettagli relativi al dispositivo sono riportati nel Fascicolo Tecnico

The DEEP BLUE polyp lifting solution assists with lifting the lesion/polyp tissue to be removed by raising the tissue by a few millimetres to create better visualisation for the Endoscopist/Colonoscopist. More details about the device are given in Technical File.

[10] Assortimento / Stock Confezione vendita flacone da 10 ml / Pack sale of a 10ml vial

[11] Documentazione di approvazione/ Approval documentation

Verbale di audit del / Audit report of 03-04/12/2020

Documentazione tecnica / [12] Technical documentation

La documentazione tecnica è conservata presso: / The technical documentation is conserved by: Eurofins Product Testing Italy Srl: DT DB DEEP BLUE

[13] Emissione del certificato / Certificate history

Il presente certificato sostituisce le precedenti versioni / This certificate replaces the previous emission.

Certificato	Descrizione / Description
EPT 0477.MDD.21/4237 - 18/03/2021	Prima emissione / first emission II presente certificato sostituisce il certificato n. EPT 0477.MDD.19/3487 del 06/11/2019 per passaggio da Allegato V ad Allegato II / This certificate replace the certificate n. EPT 0477.MDD.19/3487 of the 06/11/2019 for transfer from Annex V to Annex II.
EPT 0477.MDD.21/4237.1 - 08/04/2021	Seconda emissione / second emission Aggiornamento nome commerciale / update commercial name Blue Lift

Condizioni per la marcatura CE I Conditions for CE marking

L'approvazione del sistema è valida esclusivamente per i dispositivi medici sopra elencati, conformi alla documentazione tecnica secondo il punto 3 dell'allegato VII.

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, compliant with the technical documentation in accordance with Annex VII, section 3.

For other devices, an application for extension of the certificate must be sent to Eurofins Product Testing Italy

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

S.r.I. per valutare il mantenimento della validità del presente Certificato.

Il presente certificato può non essere più valido se si verifica una delle seguenti condizioni:

- variazione nella progettazione o fabbricazione del prodotto;
- variazione o aggiornamento dell'Esame CE del tipo;
- cambiamenti o emendamenti alle norme impiegate per il soddisfacimento dei Requisiti Essenziali della direttiva 93/42/CEE e smi.

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 update of the EC type examination;

changes or amendments in the standards applied to assess the compliance with the essential requirements of the 93/42/EEC directive and update.

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 Dehtis aoko

Responsabile di Direttiva Directive Responsible

Fine certificato / End certificate

Pagina 2 di 2

Rev. 2021-04-08



Product Testing

CERTIFICATO DI APPROVAZIONE I APPROVAL CERTIFICATE [1]

[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.21/4237.1

Dispositivo Medico/ [4] Medical Device

Lifting solution

Classificazione / [5] Classification

lla

Fabbricato da / [6] Manufactured by

DERM TECH France

210 Avenue Aristide BRIAND 93320 Pavillons Sous Bois, France

Nome commerciale / [7] Commercial name

DEEP BLUE, BLUE LIFT

[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:

2021-03-18

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

Torino, 2021-04-08

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

2024 - 05 - 26

Paolo Dentis

00

Paolo Dentis Product Paolo Trisoglio Responsabile di Direttiva Amministratore Delegato Directive Responsible

Raolo Trisoglio

Managing Director

Notified Body N.

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.