



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE PER DISPOSITIVI MEDICI

EC Declaration of Conformity for medical devices

La sottoscritta, **CID S.p.A.**, con sede legale in **Viale Certosa 218, 20156 Milano (MI) Italia** e sito produttivo in **Via Crescentino snc 13040 Saluggia (VC) Italia**

We, the undersigned, CID S.p.A., with registered office at Viale Certosa 218, 20156 Milano (MI) Italy and Manufacturing Facility at Via Crescentino snc 13040 Saluggia (VC) Italy dichiara sotto la propria responsabilità che i prodotti sottoelencati

hereby declare under our sole responsibility that the products listed here below

Prodotto - Product	codice prodotto - product code	codice modello - model code	Classe - Class	Certificato CE di Qualità - Quality CE Certificate	data ril. - issue date
CARBOSTENT RADIX2	ICRW5012L	RW5012L	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW5012S	RW5012S	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW5017L	RW5017L	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW5017S	RW5017S	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW6012L	RW6012L	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW6012S	RW6012S	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW6017L	RW6017L	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW6017S	RW6017S	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW7012L	RW7012L	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW7012S	RW7012S	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW7017L	RW7017L	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021
CARBOSTENT RADIX2	ICRW7017S	RW7017S	Iib	QCT-0169-21 Addendum no: 09-21	04.05.2021

emessi dall'Istituto Superiore di Sanità, Viale Regina Elena 299 - 00161 Roma, Organismo Notificato n° 0373, sono conformi secondo l'allegato 2 (escluso il punto 4) della Direttiva Europea 93/42/CEE e successivi emendamenti, concernente i dispositivi medici, attuato con Dlgs. 46 del 24.02.1997.

issued by the Istituto Superiore di Sanità, as Notified Body n° 0373, are conforming according to Annex 2 (exc. Point 4) of Directive 93/42/EEC and subsequent updating concerning medical devices, transposed by Dlgs. 46 of 24.02.1997.

Si garantisce inoltre che i prodotti sopra indicati sono in accordo con tutti i requisiti applicabili della citata Direttiva.
It is also guaranteed that the indicated products meet all applicable provisions of the named Directive.

La presente DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE è valida per i dispositivi prodotti sotto la responsabilità della CID S.p.A.

This EC DECLARATION OF CONFORMITY is valid for the medical devices manufactured under CID S.p.A. responsibility.

In seguito alla richiesta di sottomissione al regolamento MDR, la data di scadenza è stata posticipata al 31 dicembre 2027, come da lettera di proroga da parte dell'Organismo Notificato.

Due to our submission for MDR Regulation, the expiry date has been postponed to 31st December 2027 as per the extension letter from the Notified Body.

La presente dichiarazione scade in data: **31 Dicembre 2027**

This declaration expires on: 31st December 2027

Saluggia, lì **3 Luglio 2025**
3rd July 2025

Vittoria Allono - CID S.p.A.
RAPPRESENTANTE DELLA DIREZIONE MANAGEMENT REPRESENTATIVE

Ebru Unlu - CID S.p.A.
AMMINISTRATORE DELEGATO MANAGING DIRECTOR