TISSUE-C & CORNEALFLOAT

MEDIA FOR CORNEAL CULTURE AT 31°C + CORNEAL FLOAT

ORGAN CULTURE AT 31° C

	TISSUE-C	CORNEAL <i>FLOAT</i>
Ingredients	Action	
sodium pyruvate, glucose	energetic sources	
amino acids, mineral salts	nutrients	
serum	trophic factors	
penicillin G, streptomycin, amphotericin B	antibiotics/antimycotic mixture	low density polyethylene (PE-LD)
Hepes, bicarbonate	buffers	
phenol red	pH indicator	
purified water	solubilization of ingredients	
Form	sterile liquid	sterile solid
Volume/Diameter	100 ml	22 mm
Physico-chemical parameters	 hydrogenionic activity (pH): 7.20 - 7.60 pH units osmolality: 255 - 345 mOsm/kg 	not applicable
Bacterial endotoxins	< 0.5 EU/ml	not applicable
Sterilization	aseptic filtration and filling according to EN 556-2 and EN ISO 13408-1	radiation according to EN ISO 11137-1 and EN 556-1
Storage temperature	-25°C / -15°C	room temperature
Expiry date	24 months	60 months
Intended use	media for corneal culture	corneal suspension in corneal storage media
Temperature of actual use	31°C	31°C
Duration of actual use	up to 1 month	up to 1 month
Class	medical device	medical device
Medical device class	Ш	ls
GMDN code	P36094	P36094
CND code	Q020299	Q020299
MD registration number	242257/R	700927/R
CE mark	CE 0373	CE 0477

Tissue-C is a medium for organ culture of donor cornea at 31°C for up to 1 month, packaged in a bottle with a mouth internal diameter of more than 22 mm to facilitate handling procedures in an aseptic environment, thus minimizing the risk of contamination. Solution contains an antibiotic/ antimycotic mixture that warrants an effective protection against bacteria and fungi. The phenol red indicator allows a rapid visualization of pH variations. No media replacement is required during culture. Stability studies showed that alternate freezing-thawing cycles do not alter the physical-chemical

properties of the media. Corneal*Float* is an accessory intended to suspend the cornea in the medium.

Ref.: TIS 001-00/ CFD 001

Contents:

- ▶ 12 100ml-vial pack
- ▶ 12 CornealFloat
- ▶ 12 labels for traceability
- 1 package insert

GS1-128 barcode

ALCHIMIA

Viale Austria, 14 35020 Ponte S.Nicolò (PD) Italy

VAT IT 00063370282

Phone +39 049 8962074 / 64 Fax +39 049 8962071

www.alchimiasrl.com info@alchimiasrl.com

ALCHIMIA

CORNEAL CHAMBER CONTAINING EUSOL-C & DONOR EYE CAPS

MEDIA FOR CORNEAL STORAGE AT 4°C + DONOR EYE CAPS

STORAGE AT 4°C + COSMETIC RECONSTRUCTION

CORNEAL CHAM	BER CONTAINING EUSOL-C	DEC
Ingredients	Action	
dextran	osmotic agent	
sodium pyruvate, glucose	energetic sources	
amino acids, mineral salts, vitamins	nutrients	
gentamicin	antibiotic	polyacrilate
Hepes, bicarbonate	buffers	
phenol red	pH indicator	
purified water	solubilization of ingredients	
Form	sterile liquid	solid
Volume/Size	20 ml	2.8 x 2.4 cm (L x w)
Physico-chemical parameters	 hydrogenionic activity (pH): 7.20 - 7.60 pH units osmolality: 255 - 345 mOsm/kg gentamicin: 128 - 157 μg/ml 	not applicable
Bacterial endotoxins	< 0.5 EU/ml	not applicable
Packaging	vial	pouch
Sterilization	aseptic filtration and filling according to EN 556-2 and EN ISO 13408-1	not sterile
Storage temperature	+2°C / +25°C	room temperature
Expiry date	36 months	60 months
Intended use	corneal storage at 4°C	cosmetic reconstruction of donor eye
Temperature of actual use	+2°C / +8°C	not applicable
Duration of actual use	up to 14 days	not applicable
Class	medical device	not applicable
GMDN code	P36094	not applicable
CND code	Q020299	not applicable
MD registration number	3619/R	not applicable
Medical device class	lla	not applicable
CE mark	CE 0477	not applicable

Corneal Chamber containing Eusol-C is a completely synthetic media for corneal storage at 4°C for up to 14 days. Solution contains a single antibiotic at an effective dose for a higher stability of the media. Before use, product can be stored at room temperature and it can stand temperature peaks during transport. The phenol red indicator allows a rapid visualization of pH variations. The optically clear vial bottom allows to evaluate cornea by specular microscopes (e.g. Konan, Hailabs) with no need to transfer it to another container, thus reducing contamination.

DEC are ocular prostheses for cosmetic reconstructions of the donor eye, after corneal excision. Product can be used together with disinfectants and successfully preserve the normal shape of the eyelid.

Ref.: CTC 001-01

Contents:

- 12 20ml-vials
- ▶ 12 DEC
- 12 labels for product traceability
- > 1 pH color control scale
- I package insert

GS1-128 barcode

ALCHIMIA

Viale Austria, 14 35020 Ponte S.Nicolò (PD) Italy

VAT IT 00063370282

Phone +39 049 8962074 / 64 Fax +39 049 8962071

www.alchimiasrl.com info@alchimiasrl.com

CARRY-C AND CAPS

MEDIUM FOR CORNEAL DESWELLING AND TRANSPORT AT ROOM TEMPERATURE + CAPS

ORGAN CULTURE AT 31°C

	CARRY-C	CAPS	
Ingredients	Action	Components	
dextran	osmotic agent	polypropylene carbonate (PPC) cap	
sodium pyruvate, glucose	energetic sources		
amino acids, mineral salts	nutrients	low-density polyethylene	
serum	trophic factors	(LDPE) stopper	
penicillin G, streptomycin, amphotericin B	antibiotic/antimicotic mixture		
Hepes, bicarbonate	buffers	high-density polyethylene	
phenol red	pH indicator	(HDPE) security ring	
Form	sterile liquid	sterile solid	
Volume/Size	50 ml	h 24.5 mm - Ø 36/27 mm	
Physical parameters	 hydrogenionic activity (pH): 7.20 - 7.60 pH units osmolality: 255 - 345 mOsm/kg 	not applicable	
Bacterial Endotoxins	<0.5 EU/ml	not applicable	
Packaging	vial	pouch	
Sterilization	aseptic filtration and filling according to UNI EN 556-2 and UNI EN ISO 13408-1	radiation according to UNI EN ISO 11137-1 and UNI EN 556-1	
Storage temperature	-25°C / -15°C	room temperature	
Expiry date	24 months	60 months	
Intended use	media for corneal deswelling and transport at room temperature	closure of the bottle before transport at room temperature of cornea suitable for transplantation	
Use temperature	room temperature	room temperature	
Duration of actual use	up to 5 days	up to 5 days	
Class	medical device		
GMDN code	P36094		
CND code	Q020299		
MD registration number	242258/R		
Medical device class	III		
CE mark	CE 0373		

Carry-C is a medium for corneal deswelling and transport at room temperature for up to 5 days, packaged in a bottle with a mouth internal diameter of more than 22 mm to facilitate handling procedures in an aseptic environment, thus minimizing the risk of contamination. It contains an antibiotic-antimycotic mixture, which guarantees an effective protection against bacteria and fungi, and a color indicator for rapid visualization of pH variations. Stability studies showed that alternate freezing/thawing cycles do not alter the physical-chemical properties of the medium.

The package includes 12 additional caps, singularly packaged in a sterile pouch, to close the bottles, before transport of corneas deemed suitable for transplantation, and avoid tampering since they have a tamperevident security ring to be broken by the surgeon, when ready for tissue transplantation.

Ref.: CAR 001-00

Contens:

- ▶ 12 50ml-bottles
- ▶ 12 caps
- ▶ 12 labels for traceability
- ▶ 1 package insert

GS1-128 barcode



Viale Austria, 14 35020 Ponte S.Nicolò (PD) Italy

VAT IT 00063370282

Phone +39 049 8962074 / 64 Fax +39 049 8962071

www.alchimiasrl.com info@alchimiasrl.com

Mod. 2201 - ISS

Organismo Notificato 0373 Notified Body 0373

has been submitted to verification, according to Annex II (4), of Council Directive 93/42/EEC and with the Commission Regulation no. 722/2012 and their subsequent modifications and integrations.

> Il Direttore dell'Organismo Notificato The Director of Notified Body (Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

Istituto Superiore di Sanità

Certificato nº EPG-0233-19 Certificate no.

Addendum n° addendum no.

ESAME CE DELLA PROGETTAZIONE DEL PRODOTTO

secondo l'Allegato II (4) della Direttiva Europea 93/42/CEE e successive modifiche ed integrazioni (recepita in Italia con il D.Lgs. n. 46 del 24.02.1997 e successive modifiche ed integrazioni) e sec

L'Istituto Superiore di Sanità, Organismo Notificato 0373, certifica che il fascicolo di progettazione del dispositivo medico

fabbricato da

(vedi allegato tecnico/ see technical sheet)*

manufactured by

to the medical device

The Istituto Superiore di Sanità,

Notified Body 0373, certifies that the design dossier relating

AL.CHI.MI.A. S.r.l.

Sede Legale/Registered Office:

Viale Austria, 14 – 35020 Ponte San Nicolò (PD) ITALIA

Altre sedi del Fabbricante /Other sites of the Manufacturer:

Sede Produttiva/ Production Site: Viale Austria, 14 - 35020 Ponte San Nicolò (PD) Italia

è stato sottoposto a verifica, conformemente ai requisiti dell'Allegato II (4), della Direttiva Europea 93/42/CEE e del Regolamento della Commissione 722/2012 e loro successive modifiche ed integrazioni.

L'allegato tecnico è parte integrante del presente Certificato The technical sheet is an integral part of this Certificate.

Rolito Rorcodd
Far Maria Courses



//-//	Data prima emissione First issue date	10.06.2019
	Data di emissione corrente Current issue date	10.06.2019
	Data di scadenza Expirv date	26.05.2024

EC DESIGN-EXAMINATION CERTIFICATE

according to Annex II (4) of EC Directive 93/42/EEC and subsequent modifications and integrations (transposed in Italy by the D.Lgs. n. 46 issued on 24.02.1997 and subsequent modifications and integrations)

Organismo Notificato 0373 Notified Body 0373



Istituto Superiore di Sanità

ALLEGATO TECNICO

Il Certificato nº The Certificate no.

EPG-0233-19

di cui il presente allegato tecnico è parte integrante, è da considerarsi riferito solo al/ai seguente/i prodotto/i soggetto/i a sorveglianza:

TECHNICAL SHEET

Addendum n^o //-//

of which this technical sheet is an integral part, refers only to the following product(s) that are subject to surveillance:

Classe III (Class III)

Nome prodotto

(Product name) TISSUE-C

Dispositivo per la conservazione della cornea, sterile (Medical device for corneal storage, sterile)

Valutazione della Conformità: MOD-341-01-01 n° 199/19 Conformity assessment: MOD-341-01-01 n. 199/19

> Il Direttore dell'Organismo Notificato The Director of Notified Body (Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

lorcold

Mod. 2201 - ISS



Istituto Superiore di Sanità

Certificato n° Certificate no. E

EPG-0232-19

Addendum n° addendum no.

ESAME CE DELLA PROGETTAZIONE DEL PRODOTTO

secondo l'Allegato II (4) della Direttiva Europea 93/42/CEE e successive modifiche ed integrazioni (recepita in Italia con il D.Lgs. n. 46 del 24.02.1997 e successive modifiche ed integrazioni) e sec

L'Istituto Superiore di Sanità, Organismo Notificato 0373, certifica che il fascicolo di progettazione del dispositivo medico Data prima emissione10.06.2019First issue date10.06.2019Data di emissione corrente10.06.2019Current issue date10.06.2019Data di scadenza26.05.2024Expiry date26.05.2024

EC DESIGN-EXAMINATION CERTIFICATE

Organismo Notificato 0373

Notified Body 0373

according to Annex II (4) of EC Directive 93/42/EEC and subsequent modifications and integrations (transposed in Italy by the D.Lgs. n. 46 issued on 24.02.1997 and subsequent modifications and integrations)

> The Istituto Superiore di Sanità, Notified Body 0373, certifies that the design dossier relating to the medical device

(vedi allegato tecnico/ see technical sheet)*

fabbricato da

manufactured by

AL.CHI.MI.A. S.r.l.

Sede Legale/ Registered Office: Viale Austria, 14 – 35020 Ponte San Nicolò (PD) ITALIA

Altre sedi del Fabbricante /Other sites of the Manufacturer:

Sede Produttiva/ Production Site: Viale Austria, 14 - 35020 Ponte San Nicolò (PD) Italia

è stato sottoposto a verifica, conformemente ai requisiti dell'Allegato II (4), della Direttiva Europea 93/42/CEE e del Regolamento della Commissione 722/2012 e loro successive modifiche ed integrazioni. has been submitted to verification, according to Annex II (4), of Council Directive 93/42/EEC and with the Commission Regulation no. 722/2012 and their subsequent modifications and integrations.

> Il Direttore dell'Organismo Notificato The Director of Notified Body (Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

to Roresdo

* L'allegato tecnico è parte integrante del presente Certificato The technical sheet is an integral part of this Certificate.

Organismo Notificato 0373 Notified Body 0373



Istituto Superiore di Sanità

ALLEGATO TECNICO

Il Certificato n° The Certificate no.

EPG-0232-19

di cui il presente allegato tecnico è parte integrante, è da considerarsi riferito solo al/ai seguente/i prodotto/i soggetto/i a sorveglianza:

TECHNICAL SHEET

Addendum n° //-// addendum no.

of which this technical sheet is an integral part, refers only to the following product(s) that are subject to surveillance:

Classe III (Class III)

Nome prodotto

(Product name)

CARRY-C

Dispositivo per la deturgescenza e trasporto della cornea, sterile (Medical device for corneal deswelling and transport, sterile)

Valutazione della Conformità: MOD-341-01-01 nº 199/19 Conformity assessment: MOD-341-01-01 n. 199/19

> Il Direttore dell'Organismo Notificato The Director of Notified Body (Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

dorte Roroodd

Mod. 2201 - ISS

Organismo Notificato 0373 Notified Body 0373



Istituto Superiore di Sanità

Certificato nº **OCT-0125-19** Certificate no.

Addendum n° addendum no.

11-11

Data prima emissione	10.06.2019	
First issue date	10.00.2019	
Data di emissione corrente	10.06.2019	
Current issue date		
Data di scadenza	26.05.2024	
Expiry date		

DICHIARAZIONE CE DI **CONFORMITA'** SISTEMA COMPLETO DI GARANZIA DI OUALITA'

secondo l'Allegato II escluso (4) della Direttiva Europea 93/42/CEE e successive modifiche ed integrazioni. (recepita in Italia con il D.Lgs. n. 46 del 24.02.1997 e successive modifiche ed integrazioni)

L'Istituto Superiore di Sanità, Organismo Notificato 0373, certifica che il sistema completo di garanzia di qualità attuato da

EC DECLARATION OF CONFORMITY FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM

according to Annex II excluding (4) of EC Directive 93/42/EEC and subsequent modifications and integrations. (transposed in Italy by the D.Lgs. n. 46 issued on 24.02.1997 and subsequent modifications and integration

The Istituto Superiore di Sanità, Notified Body 0373, certifies that the total quality assurance system enforced by

AL.CHI.MI.A. S.r.l.

Sede Legale/ Registered Office: Viale Austria, 14 – 35020 Ponte San Nicolò (PD) ITALIA

Altre sedi del Fabbricante /Other sites of the Manufacturer:

Sede Produttiva/ Production Site: Viale Austria, 14 – 35020 Ponte San Nicolò (PD) Italia

per il dispositivo/i

for the device(s)

(vedi allegato tecnico/ see technical sheet)

è conforme ai requisiti applicabili della Direttiva Europea 93/42/CEE ed al Regolamento della Commissione n. 722/2012 e loro successive modifiche ed integrazioni.

* L'allegato tecnico è parte integrante del presente Certificato The technical sheet is an integral part of this Certificate.

is in compliance with the applicable requirements of Council Directive 93/42/EEC and with the Commission Regulation no. 722/2012 and their subsequent modifications and integrations.

> Il Direttore dell'Organismo Notificato The Director of Notified Body (Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

MOD-332-07-13 Certificato QCT escluso punto 4 + BSE rev.02 del 11.03.2019

p. 1/2

Organismo Notificato 0373 Notified Body 0373



Istituto Superiore di Sanità

ALLEGATO TECNICO

Il Certificato n° The Certificate no.

QCT-0125-19

di cui il presente allegato tecnico è parte integrante, è da considerarsi riferito solo al/ai seguente/i prodotto/i soggetto/i a sorveglianza:

TECHNICAL SHEET

Addendum n° //-// addendum no.

of which this technical sheet is an integral part, refers only to the following product(s) that are subject to surveillance:

Classe III (Class III)

Nome prodotto (Product name) CARRY-C Dispositivo per la deturgescenza e trasporto della cornea, sterile (Medical device for corneal deswelling and transport, sterile) TISSUE-C Dispositivo per la conservazione della cornea, sterile

(Medical device for corneal storage, sterile)

Valutazione della Conformità: vedi MOD-341-01-01 n. 199/19 Conformity assessment: see MOD-341-01-01 n. 199/19

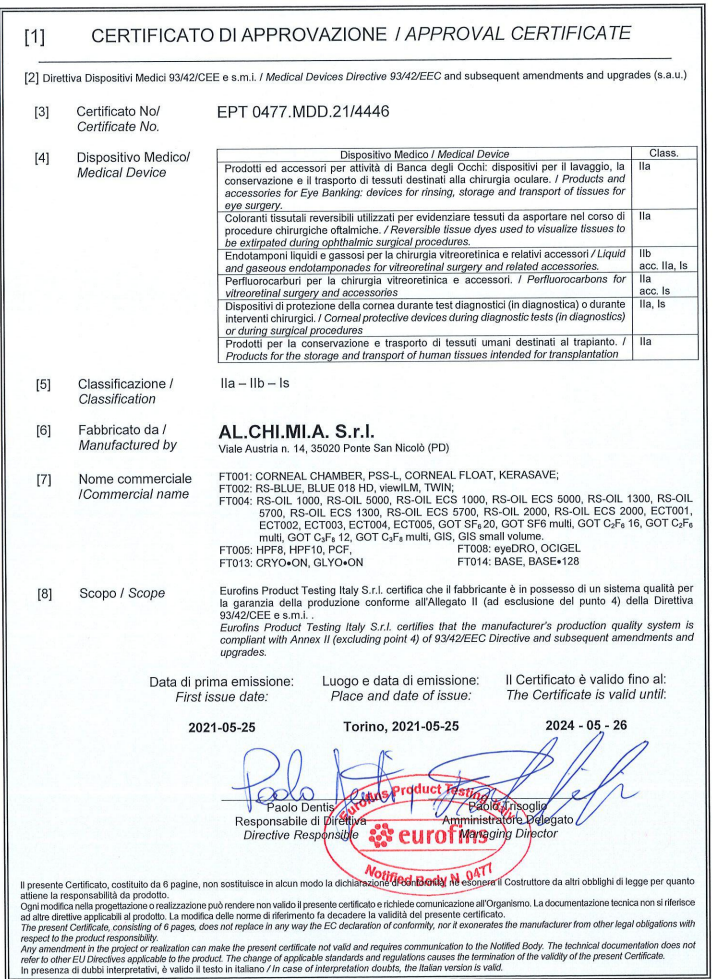
> Il Direttore dell'Organismo Notificato The Director of Notified Body (Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

Roncodd

MOD-332-07-13 Certificato QCT escluso punto 4 + BSE rev.02 del 11.03.2019



Product Testing



Eurofins Product Testing Italy S.r.l. - Via Cuorgnè, n. 21 - 10156 Torino - Italia Notified Body N. 0477



[1] CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE EPT 0477.MDD.21/4446

[9] Descrizione dei dispositivi / Devices description FT001: Alla famiglia di dispositivi medici "Prodotti ed accessori per attività di Banca degli Occhi: dispositivi per il lavaggio, la conservazione e il trasporto di tessuti destinati alla chirurgia oculare" appartengono i seguenti dispositivi / The following devices belong to the family of medical devices "Products and accessories for Eye Banking: devices for rinsing, storage and transport of tissues for eye surgery":

 Corneal Chamber, camera umida per cornea contenente la soluzione EUSOL-C / Corneal moist chamber containing EUSOL-C solution;

- PSS-L, soluzione fisiologica di lavaggio della cornea / physiological solution for corneal rinsing

- CornealFloat, galleggiante per cornea / corneal floating device

 Kerasave, soluzione in flacone e compresse in blister per la conservazione della cornea / solution in vial and tablets in blister packs for corneal storage

Codici commerciali/Commerciali codes: CTC 001-01, GRS 003-00, CFD 001, KER 002-00

FT002:

I dispositivi medici appartenenti alla famiglia "coloranti tissutali reversibili utilizzati per evidenziare tessuti da asportare nel corso di procedure chirurgiche oftalmiche" sono coloranti reversibili e sostanze per la visualizzazione dei tessuti utilizzati per evidenziare tessuti da asportare nel corso delle procedure chirurgiche oftalmiche. In particolare / The medical devices belonging to the family "reversible tissue dyes used to visualize tissues to be extirpated during ophthalmic surgical procedures" are reversible dyes and substances for the visualization of tissues used to highlight tissues to be extirpated during ophthalmic surgical procedures. In particular.

 - RS-BLUE è destinato alla colorazione della capsula durante la chirurgia della cataratta / is intended for capsule staining during cataract surgery

- BLUE 018 HD è destinato alla colorazione della membrana limitante interna (ILM) e delle membrane epiretiniche (ERM) / is intended for staining of the internal limiting membrane (ILM) and epiretinal membranes (ERM)

- viewILM è destinato alla colorazione della membrana limitante interna (ILM) / is intended for staining of the internal limiting membrane (ILM)
- TWIN è destinato alla colorazione della membrana limitante interna (ILM) e delle membrane epiretiniche (ERM) / is intended for staining of the internal limiting membrane (ILM) and epiretinal membranes (ERM).

Codici commerciali/Commerciali codes: RSB 001-00, RSB 002-00, RMB 002-00, RMB 003-00, RMB 004-00

FT004: Alla famiglia di dispositivi medici in oggetto appartengono:

Endotamponi liquidi e accessori

I dispositivi, denominati RS-OIL e RS-OIL ECS, sono olio di silicone, destinato al tamponamento a lungo termine dei tessuti durante la chirurgia vitreoretinica.

L'effetto tamponante degli oli di silicone è dovuto alle loro proprietà fisiche, in particolare alla densità. Durante la loro permanenza in cavità vitrea, gli oli di silicone esercitano una pressione sulla retina distaccata che ne permette la riadesione.

I dispositivi ECT "Easy Connection Tubing", sono accessori dei dispositivi RS-OIL ECS e ne è previsto I'uso in combinazione. ECT, infatti, consentono l'iniezione di olio di silicone all'interno della cavità vitrea veicolando sullo stopper della siringa la pressione esercitata dai sistemi meccanici di iniezione di fluidi a cui sono connessi e determinando l'uscita dell'olio di silicone. I dispositivi ECT sono tubi in PVC medicale o in polietilene, con connessioni in politene, acetale o policarbonato, che non entrano in contatto con il paziente o con fluidi iniettati nel paziente (olio di silicone).

Liquid endotamponades and accessories

The devices, called RS-OIL and RS-OIL ECS, are silicone oil, intended for long-term tissue tamponade during vitreoretinal surgery.

The tamponade effect of silicone oils is due to their physical properties, in particular their density. During their indwelling time in the vitreous cavity, the silicone oils exert pressure on the detached retina, which allows it to re-adhere.

The "Easy Connection Tubing" ECT devices are accessories to the RS-OIL ECS devices and are intended to be used in combination. ECT, in fact, allow the injection of silicone oil in the vitreous cavity, conveying the pressure exerted by the mechanical fluid injection systems to which they are connected to the syringe stopper and causing the silicone oil to exit. ECT devices are medical PVC or polyethylene tubes, with polythene, acetal or polycarbonate connections, which do not come into contact with the patient or with fluids injected into the patient (silicone oil).

Endotamponi gassosi

I dispositivi, denominati GOT "Gas for intraocular Tamponade" sono perfluorocarburi gassosi destinati al tamponamento a lungo termine dei tessuti durante la chirurgia vitreoretinica.

Dopo l'iniezione in cavità vitrea, i gas oftalmici se iniettati puri si espandono a causa della diffusione al loro interno di gas provenienti dal flusso sanguigno (azoto, ossigeno, CO2).

I dispositivi GIS consentono il prelievo (nel caso in cui sia presente la siringa), la filtrazione sterilizzante e l'iniezione del gas.

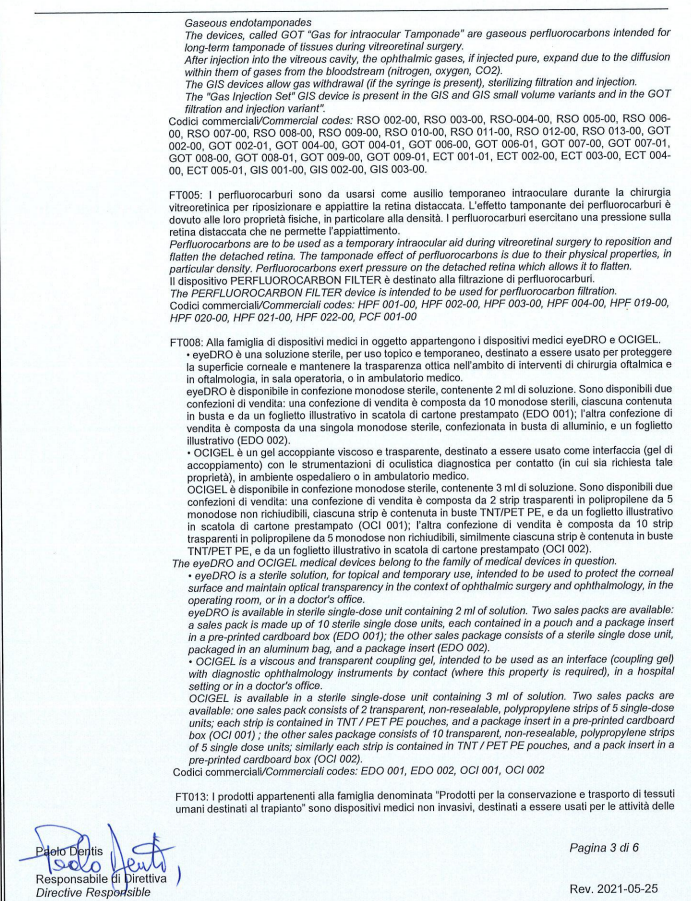
Il dispositivo GIS "Gas Injection Set" è presente nelle varianti GIS e GIS small volume e nella variante GOT filtration and injection".

Paolo Denti Responsabile di Dirett Directive Responsible

Pagina 2 di 6

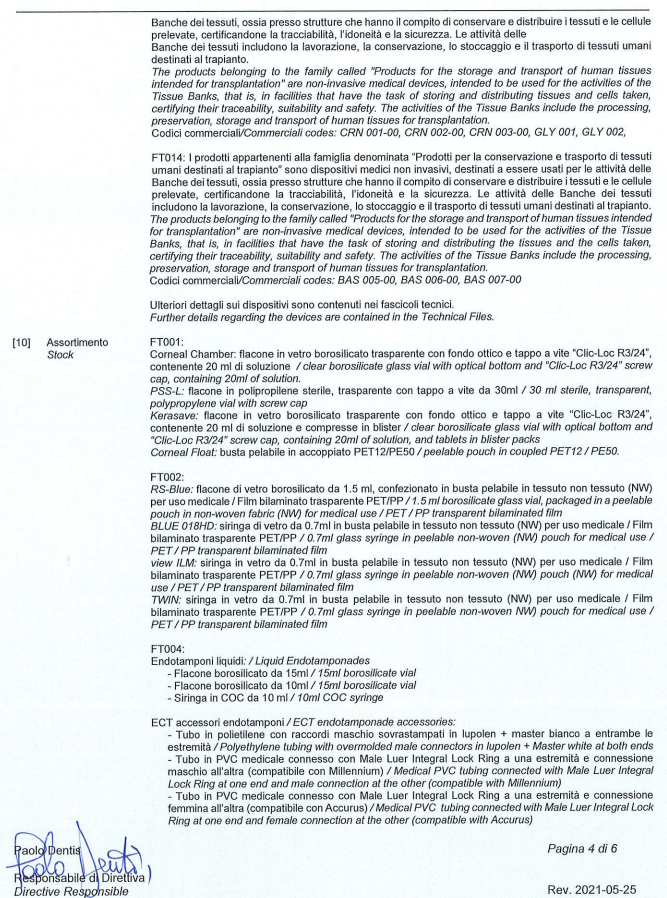


[1] CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE EPT 0477.MDD.21/4446





[1] CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE EPT 0477.MDD.21/4446



🛟 eurofins

[1] CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE EPT 0477.MDD.21/4446

- Tubo in PVC medicale connesso con Male Luer Integral Lock Ring a una estremità e attacco hose barb all'altra (compatibile con ORBIT/ OS3) / Medical PVC tubing connected with Male Luer Integral Lock Ring at one end and hose barb connection at the other (compatible with ORBIT / OS3)

- Tubo in polietilene con raccordo sovrastampato in lupolen + master bianco maschio ad una estremità e femmina dall'altra / Polyethylene tubing with overmolded connection in lupolen + male Master white at one end and female connection at the other.

Endotamponi gassosi / Gaseous endotamponades:

- Bombola sterile in alluminio da 75ml / 75ml sterile aluminum cylinder

GIS Accessori endotamponi gassosi / GIS Accessories for gaseous endotamponades:

- Siringa in plastica da 50 ml con filtro da 0.22µm / 50 ml plastic syringe with 0.22µm filter

- Siringa in plastica da 5 ml con filtro da 0.22µm / 5 ml plastic syringe with 0.22µm filter

FT005:

Perfluoro-n-ottano - HPF 8 / Perfluoro-n-octane - HPF 8

• in flacone di vetro sterile da 5 e 7 ml / 5 or 7 ml sterile glass vial

• in siringa di vetro sterile da 5 e 7 ml; / 5 or 7 ml sterile glass sirynge

Perfluorodecalina - HPF 10 / Perfluorodecalin - HPF 10:

• in flacone di vetro sterile da 5 e 7 ml / 5 or 7 ml sterile glass vial

• in siringa di vetro sterile da 5 e 7 ml; / 5 or 7 ml sterile glass sirynge

Accessorio - PFC / PFC accessory:

Perfluorocarbon Filter / Perfluorocarbon Filter

FT008:

- eyeDRO:

10 monodose da 2 ml, in polipropilene, confezionate in busta di tessuto non tessuto/film plastico / 10 2mlsingle-dose units, in polypropylene, packaged in a non-woven fabric /plastic film pouch;

1 monodose da 2 ml, in polipropilene, confezionata in busta di alluminio / 1 2ml-single-dose unit, in polypropylene, packaged in an aluminum pouch

- OCIGEL:

Strip da 5 monodose con capacità 3 ml, in polipropilene in busta tessuto non tessuto TNT/film plastico PET-PE / Strip of 5 single-dose units with 3 ml capacity, in polypropylene, in non-woven fabric / PET-PE plastic film pouch.

FT013:

CRYO•ON:

- flacone ambrato da 10ml confezionato in doppia busta / 10ml amber bottle packaged in double pouch

- flacone ambrato da 100ml confezionato in doppia busta / 100ml amber bottle packaged in double pouch - flacone ambrato da 50ml confezionato in doppia busta / 50ml amber bottle packaged in double pouch

GLYOON:

- flacone ambrato da 250ml confezionato in doppia busta / 250ml amber bottle packaged in double pouch

- flacone ambrato da 500ml confezionato in doppia busta / 500ml amber bottle packaged in double pouch

FT014:

BASE: bottiglia in copoliestere termoplastico (PETG), sterile, trasparente, con collo filettato e con tappo a vite in polietilene a chiusura ermetica contenente 500ml di soluzione / bottle in thermoplastic copolyester (PETG), sterile, transparent, with threaded neck and with hermetically sealed polyethylene screw cap containing 500ml of solution;

BASE 128:

- bottiglia in copoliestere termoplastico (PETG), sterile, trasparente, con collo filettato e con tappo a vite in polietilene a chiusura ermetica contenente 250ml di soluzione / bottle in thermoplastic copolyester (PETG), sterile, transparent, with threaded neck and with hermetically sealed polyethylene screw cap containing 250ml of solution

- bottiglia in copoliestere termoplastico (PETG), sterile, trasparente, con collo filettato e con tappo a vite in polietilene a chiusura ermetica contenente 500ml di soluzione / bottle in thermoplastic copolyester (PETG), sterile, transparent, with threaded neck and with hermetically sealed polyethylene screw cap containing 500ml of solution..

Paolo Dehtis Responsabile di Diretti Directive Responsible

Pagina 5 di 6

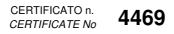
Rev. 2021-05-25

🛟 eurofins

Product Testing

CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE [1] EPT 0477.MDD.21/4446 Rapporto Visita ispettiva del / Audit Report of: 06-07/04/2021 Documentazione di [11] approvazione/ Approval documentation La documentazione tecnica è conservata presso / The technical documentation is kept by: Eurofins Documentazione tecnica / [12] Technical documentation Product Testing Italy S.r.I.: FT001, FT002, FT004, FT005, FT008, FT013, FT014. Il presente certificato è alla prima emissione / This certificate is at the first issue. [13] Emissione del certificato / Certificate history Certificate Description EPT 0477.MDD.21/4446 del 2021/05/25 Prima emissione / First issue L'approvazione del sistema è valida esclusivamente per i dispositivi medici sopra elencati. Condizioni per la marcatura [14] Per altri dispositivi è necessario inviare una domanda di estensione della certificazione a Eurofins CE / Conditions for CE marking 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. Questo certificato può essere ritirato qualora il fabbricante non soddisfi le verifiche periodiche di Termini e condizioni di [15] validità / Terms and garanzia di qualità della produzione. È previsto lo svolgimento di verifiche ispettive periodiche e consentita l'effettuazione di visite senza conditions of validity 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 certificato 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.I., 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. Pagina 6 di 6 Raolo Dentis Responsabile di Dire Rev. 2021-05-25 Fine certificato / End certificate Directive Responsible





SI CERTIFICA CHE L'ORGANIZZAZIONE WE HEREBY CERTIFY THAT THE ORGANIZATION

AL.CHI.MI.A. S.R.L.

IT - 35020 PONTE SAN NICOLÒ (PD) - VIALE AUSTRIA 14

NELLE SEGUENTI UNITA' OPERATIVE / IN THE FOLLOWING OPERATIVE UNITS IT - 35020 PONTE SAN NICOLÒ (PD) - VIALE AUSTRIA 14 IT - 35020 PONTE SAN NICOLÒ (PD) - VIALE SVEZIA 6

HA ATTUATO E MANTIENE UN SISTEMA DI GESTIONE QUALITA' CHE E' CONFORME ALLA NORMA HAS IMPLEMENTED AND MAINTAINS A QUALITY MANAGEMENT SYSTEM WHICH COMPLIES WITH THE FOLLOWING STANDARD

UNI EN ISO 9001:2015

PER LE SEGUENTI ATTIVITA' / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

Progettazione, produzione e vendita di dispositivi medici per il settore oftalmico e per le attività di Banca dei Tessuti. Progettazione ed erogazione di servizi di consulenza nel campo della sicurezza e della qualità dei prodotti. Design, manufacturing and sale of medical devices for ophthalmic applications and for Tissue Banking. Design and supply of consulting services in the field of product quality and safety.

SETTORE CODE

IAF 12, 35

IL PRESENTE CERTIFICATO E' SOGGETTO AL RISPETTO DEL REGOLAMENTO PER LA CERTIFICAZIONE DEI SISTEMI DI GESTIONE THE USE AND THE VALIDITY OF THE CERTIFICATE SHALL SATISFY THE REQUIREMENTS OF THE RULES FOR THE CERTIFICATION OF MANAGEMENT SYSTEMS

PRIMA EMISSIONE FIRST ISSUE DATA DELIBERA DECISION DATE DATA SCADENZA EXPIRY DATE EMISSIONE CORRENTE ISSUE DATE

25/10/2001 08/09/2022 09/02/2024 23/09/2022

CERTIQUALITY S.r.I. - IL PRESIDENTE Via G. Giardino 4 - 20123 MILANO (MI) - (TALY



IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world. IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.

> For information concerning the validity of the certificate, you can visit the site www.certiquality.it

The validity this certificate depends on annual audit and on a complete review every three years of the Management System.



1

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di Certificazione dei sistemi di gestione aziendale. CISQ is the Italian Federation of management system Certification Bodies.



Membro degli Accordi di Mutuo riconoscimento EA, IAF e ILAC. Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements.

 (\mathbf{R})



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

CERTIFICATE

CISQ/CERTIQUALITY S.r.I.

has issued an IQNet recognised certificate that the organization:

AL.CHI.MI.A. S.R.L.

IT - 35020 PONTE SAN NICOLÒ (PD) - VIALE AUSTRIA 14 for the following scope

Design, manufacturing and sale of medical devices for ophthalmic applications and for Tissue Banking. Design and supply of consulting services in the field of product quality and safety.

has implemented and maintains a Quality Management System which fulfills the requirements of the following standard ISO 9001:2015

 Issued on:
 2022-09-08

 First issued on:
 2001-10-25

 Expires on:
 2024-02-09

 This attestation is directly linked to the IQNet Partner's original certificate and shall not be used as a stand-alone document

Registration number: IT-21352



Alex Stoichitoiu President of IQNET



Ing. Mario Romersi

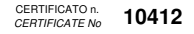
President of CISQ

IQNet Partners*:

AENOR Spain AFNOR Certification France APCER Portugal CCC Cyprus CISQ Italy CQC China CQM China CQS Czech Republic Cro Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany EAGLE Certification Group USA FCAV Brazil FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia Inspecta Sertifiointi Oy Finland INTECO Costa Rica IRAM Argentina JQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSAI Ireland NYCE-SIGE México PCBC Poland Quality Austria Austria RR Russia SII Israel SIQ Slovenia SIRIM QAS International Malaysia SQS Switzerland SRAC Romania TEST St Petersburg Russia TSE Turkey YUQS Serbia

* The list of IQNet partners is valid at the time of issue of this certificate. Updated information is available under www.iqnet-certification.com





SI CERTIFICA CHE L'ORGANIZZAZIONE WE HEREBY CERTIFY THAT THE ORGANIZATION

AL.CHI.MI.A. S.R.L.

IT - 35020 PONTE SAN NICOLÒ (PD) - VIALE AUSTRIA 14

NELLE SEGUENTI UNITA' OPERATIVE / IN THE FOLLOWING OPERATIVE UNITS IT - 35020 PONTE SAN NICOLÒ (PD) - VIALE AUSTRIA 14 IT - 35020 PONTE SAN NICOLÒ (PD) - VIALE SVEZIA 6

HA ATTUATO E MANTIENE UN SISTEMA DI GESTIONE QUALITA' CHE E' CONFORME ALLA NORMA HAS IMPLEMENTED AND MAINTAINS A QUALITY MANAGEMENT SYSTEM WHICH COMPLIES WITH THE FOLLOWING STANDARD

UNI CEI EN ISO 13485:2016

PER LE SEGUENTI ATTIVITA' / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

Progettazione, produzione e vendita di dispositivi medici per il settore oftalmico e per le attività di Banca dei Tessuti. Design, manufacturing and sale of medical devices for ophthalmic applications and for Tissue Banking.

IL PRESENTE CERTIFICATO E' SOGGETTO AL RISPETTO DEL REGOLAMENTO PER LA CERTIFICAZIONE DEI SISTEMI DI GESTIONE THE USE AND THE VALIDITY OF THE CERTIFICATE SHALL SATISFY THE REQUIREMENTS OF THE RULES FOR THE CERTIFICATION OF MANAGEMENT SYSTEMS

PRIMA EMISSIONE FIRST ISSUE DATA DELIBERA DECISION DATE DATA SCADENZA EXPIRY DATE EMISSIONE CORRENTE ISSUE DATE

25/10/2001 08/09/2022 09/02/2024 23/09/2022

CERTIQUALITY S.r.I. - IL PRESIDENTE Via G. Giardino 4 - 20123 MILANO (MI) - ITALY



IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world. IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.

> For information concerning the validity of the certificate, you can visit the site www.certiquality.it

The validity this certificate depends on annual audit and on a complete review every three years of the Management System.



1

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di Certificazione dei sistemi di gestione aziendale. CISQ is the Italian Federation of management system Certification Bodies.



Membro degli Accordi di Mutua riconoscimento EA, IAF e ILAC. Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements.

(R)



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

CERTIFICATE

CISQ/CERTIQUALITY S.r.I.

has issued an IQNet recognised certificate that the organization:

AL.CHI.MI.A. S.R.L.

IT - 35020 PONTE SAN NICOLÒ (PD) - VIALE AUSTRIA 14 for the following scope

Design, manufacturing and sale of medical devices for ophthalmic applications and for Tissue Banking.

has implemented and maintains a Quality Management System which fulfills the requirements of the following standard ISO 13485:2016

Issued on:

2022-09-08 2001-10-25

First issued on: Expires on: 2024-02-09 This attestation is directly linked to the IQNet Partner's original certificate and shall not be used as a stand-alone document

> *Registration number:* IT-41225



Alex Stoichitoiu President of IQNET



Ing. Mario Romersi

President of CISQ

IQNet Partners*:

AENOR Spain AFNOR Certification France APCER Portugal CCC Cyprus CISQ Italy CQC China CQM China CQS Czech Republic Cro Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany EAGLE Certification Group USA FCAV Brazil FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia Inspecta Sertifiointi Oy Finland INTECO Costa Rica IRAM Argentina JQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSAI Ireland NYCE-SIGE México PCBC Poland Quality Austria Austria RR Russia SII Israel SIQ Slovenia SIRIM QAS International Malaysia SQS Switzerland SRAC Romania TEST St Petersburg Russia TSE Turkey YUQS Serbia

* The list of IQNet partners is valid at the time of issue of this certificate. Updated information is available under www.iqnet-certification.com