

[1] CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE

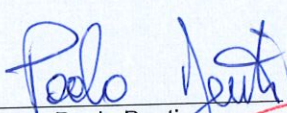
[2] Direttiva Dispositivi Medici 93/42/CEE e s.m.i. / Medical Devices Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and upgrades (s.a.u.)

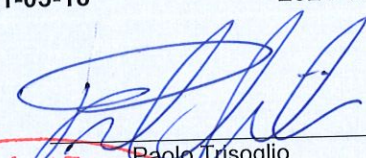
- [3] Certificato No/
Certificate No. EPT 0477.MDD.21/4377
- [4] Dispositivo Medico/
Medical Device PRF and fibrin preparation kit/set
- [5] Classificazione /
Classification III
- [6] Fabbricato da /
Manufactured by **Vivostat A/S**
Borupvang 2, Allerød DK-3450, Denmark
- [7] Nome commerciale /
Commercial name
 Vivostat® PRF Preparation kit/set
 (ref. code VS 406, VS 400, VS 410, VS 420, VS 422)
 Vivostat® Fibrin Preparation kit7set
 (ref. code VS 306, VS 302, VS 312, VS 322, VS 323)
 Vivostat® Obsidian set
 (ref. code GM700, GM 720, GM 740)

[8] Scopo / Scope Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifica che il fabbricante è in possesso di un sistema completo di garanzia di qualità conforme all'Allegato II della Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. .

Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifies that the manufacturer's full quality assurance system is compliant with Annex II of 93/42/EEC Directive and subsequent amendments and upgrades.

Data di prima emissione: <i>First issue date:</i>	Luogo e data di emissione: <i>Place and date of issue:</i>	Il Certificato è valido fino al: <i>The Certificate is valid until:</i>
2021-05-18	Torino, 2021-05-18	2024-05-26


 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.21/4377

[9] **Descrizione dei dispositivi / Devices description**
 Kit di preparazione PRF
 Un set di dispositivi monouso sterili e monopaziente con reagenti integrati, che raccoglie il sangue, ospita il processo biochimico e raccoglie la fibrina ricca di piastrine risultante in una siringa staccabile

Kit di preparazione della fibrina
 Un set di dispositivi monouso sterili, monopaziente, con reagenti integrali, che raccoglie il sangue, ospita il processo biochimico e raccoglie il sigillante di fibrina risultante in una siringa rimovibile
 Ulteriori dettagli relativi al dispositivo sono riportati nel Fascicolo Tecnico.

PRF Preparation kit
 A sterile, single patient use, disposable device set with integral reagents, that collects the blood, houses the biochemical process and harvests the resultant platelet rich fibrin into a detachable syringe

Fibrin preparation kit
 A sterile, single patient use, disposable device set with integral reagents, that collects the blood, houses the biochemical process and harvests the resultant fibrin sealant into a detachable syringe
 Further details about the device are found in the Technical File.

[10] **Assortimento Stock**
 Vedere / See: Certificato di esame CE della progettazione rilasciato ai sensi dell'Allegato II, punto 4 della Direttiva 93/42/CEE s.m.i. / EC design-examination certificate compliant with Annex II, clause 4 of Directive 93/42/EEC s.a.u
 n° EPT 0477.MDD.21/4376 of the 2021/05/18

[11] **Documentazione di approvazione/ Approval documentation**
 Rapporto di verifica Ispettiva / Audit Report: 12/04/2021, 21/04/2021, 22/04/2021

[12] **Documentazione tecnica / Technical documentation**
 La documentazione tecnica è conservata presso / The technical documentation is kept by:
 Eurofins Product Testing Italy S.r.l.:
 Certificato di esame CE della progettazione rilasciato ai sensi dell'Allegato II, punto 4 della Direttiva 93/42/CEE s.m.i. / EC design-examination certificate compliant with Annex II, clause 4 of Directive 93/42/EEC s.a.u
 n° EPT 0477.MDD.21/4376 of the 2021/05/18

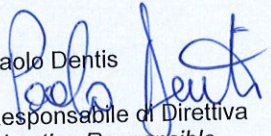
[13] **Emissione del certificato / Certificate history**
 Il presente certificato sostituisce i precedenti / This certificate replace the previous

Certificato / Certificate	Descrizione revisione / Revision description
EPT 0477.MDD.21/4377- 2021-05-18	Prima emissione / First emission

[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 del sistema completo di garanzia di qualità.
 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 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 full quality assurance system
 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. 2021-05-18