

<b>Nome del Fabbricante:</b> <i>Name of the Manufacturer:</i>	MIR - Medical International Research S.p.A.
<b>Sede Legale:</b> <i>Registered Place of Business:</i>	Via del Maggiolino 125, 00155 Rome, Italy
<b>Numero di Registrazione Unico (NRU):</b> <i>Single Registration Number (SRN):</i>	IT-MF-000014026

**Il Fabbricante rilascia sotto la sua responsabilità esclusiva la presente Dichiarazione di Conformità UE e dichiara che il seguente dispositivo medico è conforme ai requisiti del Regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici.**

*The Manufacturer issues under its own exclusive responsibility this EU Declaration of Conformity and declares that the following medical device is in compliance with the requirements of Regulation (EU) 2017/745 on medical devices.*

<b>Nome Modello:</b> <i>Model Name:</i>	MiniSpir
<b>Codice commerciale:</b> <i>Commercial code:</i>	911006, 911006T, 911006E0, 911006E1, 911006I0, 911006I1, 911003
<b>UDI-DI di Base:</b> <i>Basic UDI-DI:</i>	805299032052-053D4
<b>Destinazione d'uso:</b> <i>Intended use:</i>	Lo spirometro MiniSpir è destinato all'uso da parte di personale medico, da un professionista sanitario autorizzato o di un paziente sotto la supervisione di un medico. Il dispositivo ha lo scopo di testare la funzionalità polmonare e può eseguire test spirometrici su persone di tutte le età, esclusi neonati e neonati Può essere utilizzato in fabbrica, farmacia, ospedale o studio medico <i>MiniSpir spirometer is intended to be used either by a physician, respiratory therapist, technician or patient under physician supervision. The device is intended to test lung function and can make spirometry testing in people of all ages excluding infants and neonates. It can be used in hospital setting, physician's office, factory, pharmacy.</i>
<b>Classe di Rischio:</b> <i>Risk Class:</i>	Ila
<b>Regola di classificazione</b> <i>Classification Rule</i>	Regola 10, terzo trattino <i>Rule 10, third indent</i>

<b>Procedura di valutazione della conformità applicata:</b> <i>Conformity assessment procedure performed:</i>	<b>Allegato IX, capi I e III</b> <i>Annex IX, chapter I and III</i>
<b>Organismo Notificato (ON):</b> <i>Notified Body (NB):</i>	Kiwa Cermet Italia S.p.A.
<b>Numero identificativo ON:</b> <i>NB identification number:</i>	0476
<b>Identificativo del Certificato rilasciato:</b> <i>Identification of issued Certificate:</i>	MDR 00020-A

<b>Lista delle Specifici che Comuni (SC) a cui il dispositivo medico è conforme:</b> <i>List of Common Specifications (CS) to which the medical device is conform to:</i>
<b>Nessuna SC applicabile.</b> <i>No applicable CS.</i>

<b>Data e Luogo</b> <i>Date and Place</i>	Roma 16.02.2023 <i>Rome 16<sup>th</sup> February 2023</i>
<b>Ruolo, nome e firma</b> <i>Role, name and signature</i>	Amministratore Delegato <i>Chief Executive Officer</i> Ing. Giovanni Carlino 