

# Dichiarazione di Conformità UE

## EU Declaration of Conformity

**Fabbricante Manufacturer** **INTERMED S.r.l.**  
**Indirizzo Legal Address** Via Ludovico D'Aragona 11, 20132 Milano, Italia  
**SRN** IT-MF-000013039

**Prodotto Product** **AUSILI PER MANGIARE** Eating aids  
**UDI-DI DI BASE BASIC UDI-DI** 805267997QUOTIDYU

La lista dei componenti e degli accessori è in allegato alla presente dichiarazione  
*List of accessories and components is annexed to this declaration*

**Destinazione d'uso Intended use** Ausili indicati per utenti con limitazioni di mobilità degli arti superiori / Aids suitable for users with limited mobility of the upper limbs

**Data di fabbricazione Date of Manufacture** A partire da Giugno 2021 *Since June 2021*

**Intermed S.r.l. dichiara sotto la propria completa responsabilità che i prodotti sopra elencati soddisfano i requisiti generali di sicurezza e prestazione di cui all'Allegato I del Regolamento Europeo concernente i Dispositivi Medici 2017/745 (MDR) e successive modifiche ed integrazioni quale Regolamento Europeo 2020/561.**

**Tale Dichiarazione di Conformità UE è redatta sotto la completa responsabilità del fabbricante in accordo con l'Allegato VII del suddetto Regolamento**

*Intermed S.r.l. hereby declares that the above-mentioned products meet the provisions of the UE Regulation 2017/745 and subsequent amendments and integrations as UE Regulation 2020/561, regarding General Safety and Performance Requirements, Annex I. This UE Declaration of Conformity is prepared under the sole responsibility of the manufacturer in accordance with Annex VII of the above-mentioned Regulations*

**Classificazione Device classification** Classe I *Class I*  
**Regola di Classificazione Classification rule** Regola 1, Allegato VIII *Rule I, Annex VIII*  
**Procedura di Valutazione della Conformità Conformity Evaluation Procedure** Allegato IV *Annex IV*

### **Il fabbricante applica inoltre le seguenti norme** *The manufacturer applies the following standards*

<b>UNI CEI EN ISO 13485:2016</b>	Dispositivi medici - Sistemi di gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari
<b>UNI CEI EN ISO 14971:2020</b>	Dispositivi medici - Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici
<b>UNI CEI EN ISO 15223-1:2021</b>	Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite - Parte 1: Requisiti generali
<b>EN 1041:2008+A1:2013</b>	Information supplied by the manufacturer of medical devices
<b>EN ISO 8442-1:1997</b>	Materials and articles in contact with foodstuffs - Cutlery and table holloware - Part 1: Requirements for cutlery for the preparation of food
<b>Regolamento 1935/2004/CE</b>	Riguardante i materiali e gli oggetti destinati a venire a contatto con i prodotti alimentari

**Milano, 22 Settembre 2022**

Milan, September 22nd 2022

Luogo e Data Place and Date

**INTERMED S.R.L.**

Via Ludovico d'Aragona, 11 - 20132 Milano (MI)  
Tel. +39 02 98248016 Fax +39 02 98247361  
www.intermeditalia.it info@intermeditalia.it  
P.IVA / Cod. Fisc. 11703230158

Augusto Gussoni

Direttore Generale General Manager

# Allegato alla Dichiarazione di conformità UE

## Annex to EU Declaration of Conformity

Codice	Descrizione	UDI-DI
AQ-72	COLTELLO	8052679973231
AQ-71C	CUCCHIAIO	8052679973248
AQ-71F	FORCHETTA	8052679973279
AQ-86	PIATTO FONDO CON BASE A VENTOSA	8052679973286
AQ-85	PIATTO INCLINATO CON BASE A VENTOSA	8052679973293
AQ-84	PIATTO TRIS CON BASE A VENTOSA	8052679973309

**Milano, 22 Settembre 2022**

Milan, September 22nd 2022

Luogo e Data Place and Date

**INTERMED S.R.L.**

Via Ludovico d'Aragona, 11 - 20132 Milano (MI)  
Tel. +39 02 98248016 Fax +39 02 98247361  
www.intermeditalia.it info@intermeditalia.it  
P.IVA / Cod. Fisc. 11703230158



**Augusto Gussoni**

*Direttore Generale General Manager*