
	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p>livello documento: 3</p>	<p>Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p>revisione 05</p> <p>31/01/2024</p>



Organismo Notificato
dell'Istituto Superiore di Sanità


Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023

Subscription confirmation of formal contract for medical devices conformity assessment, in accordance with Art. 120 paragraph 3 quarter of Regulation (EU) 2017/745 as amended by Regulation (EU) 2023/607 of the European Parliament and of the Council of 15 March 2023

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p>livello documento: 3</p>	<p>Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p>revisione 05 31/01/2024</p>

1. Indice/ Index

1. _____Indice/ *Index*
2. _____Introduzione/ *Introduction*
3. _____Scopo/ *Purpose*
4. _____Riferimenti Normativi/ *Normative references*
5. _____Impegni, obblighi e attività delle parti/ *Commitments, obligations and activities*

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p style="text-align: center;">livello documento: 3</p>	<p style="text-align: center;">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p style="text-align: center;">revisione 05 31/01/2024</p>


2. Introduzione Introduction

Il presente documento è emesso dall'Organismo Notificato dell'Istituto Superiore di Sanità (ON) in considerazione di quanto previsto dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023 che modifica il Regolamento (UE) 2017/745 e (UE) 2017/746 per quanto riguarda la disposizione transitoria relativa a taluni dispositivi medici e dispositivi medico-diagnostici in vitro, in relazione all'estensione della validità delle certificazioni CE precedentemente emesse ai sensi della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.

This document is issued by the Notified Body of the Istituto Superiore di Sanità (NB) according to the provisions of Regulation (EU) 2023/607 of the European Parliament and of the Council of 15 March 2023 amending Regulation (EU) 2017/ 745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provision relating to certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices, in relation to the extension of the validity of the EC certifications previously issued pursuant to Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and integrations.

Laddove applicabile il presente documento prende in considerazione quanto previsto dal Regolamento (UE) 2022/2346 del 1° dicembre 2022, come emendato dal Regolamento (UE) 2023/1194 del 20 giugno 2023, che stabilisce specifiche comuni per i gruppi di prodotti che non hanno una destinazione d'uso medica elencati nell'allegato XVI del Regolamento (UE) 2017/745.

Where applicable, the document takes into account the provisions of Regulation (EU) 2022/2346 of 1 December 2022, as amended by Regulation (EU) 2023/1194 of 20 June 2023, which lays down common specifications for the groups of products without an intended medical purpose covered by Annex XVI of Regulation (EU) 2017/745.

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p>livello documento: 3</p>	<p>Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p>revisione 05</p> <p>31/01/2024</p>


3. Scopo Purpose

Il presente documento ha lo scopo di

- confermare l'avvenuta sottoscrizione con i Fabbricanti di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Articolo 120 paragrafo 3 quater e) e all'Allegato VII, punto 4.3, secondo comma, del Regolamento (UE) 2017/745, ovvero prima del 26/09/2024
- definire gli impegni e le responsabilità del fabbricante definiti dal Regolamento (UE) 2017/745 come emendato dal Regolamento (UE) 2023/607.
- definire le attività dell'ON in relazione alle attività inerenti alla sorveglianza delle certificazioni CE precedentemente emesse ai sensi della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii. la cui validità risulta estesa, come definito dall'art. 120 paragrafo 3 sexies del Regolamento (UE) 2017/745

This document is intended to


- *confirm that the formal contract has been signed with the Manufacturers for the conformity assessment of medical devices, in accordance with Article 120 point paragraph 3 quater e) and Annex VII, point 4.3, second paragraph, of the (EU) Regulation 2017/745, i.e. before 26/09/2024*
- *Define the commitments and responsibilities of the Manufacturer defined by Regulation (EU) 2017/745 as amended by Regulation (EU) 2023/607.*
- *Define the Notified Body activities in relation to the surveillance of the previously issued EC certifications pursuant to Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and integrations whose validity is extended, as defined by art. 120 point paragraph 3 sexies of Regulation (EU) 2017/745.*

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p>livello documento: 3</p>	<p>Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p>revisione 05 31/01/2024</p>

4. Riferimenti Normativi *Normative references*

- Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.
- Regolamento (UE) 2017/745 del 05 aprile 2017
- Regolamento (UE) 2023/607 del 15 marzo 2023
- Regolamento (UE) 2022/2346 del 01 dicembre 2022
- Regolamento (UE) 2023/1194 del 20 giugno 2023
- *Council Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and integrations*
- *Regulation (EU) 2017/745 of 5 April 2017*
- *Regulation (EU) 2023/607 of 15 March 2023*
- *Regulation (EU) 2022/2346 of 01 december 2022*
- *Regulation (EU) 2023/1194 of 20 june 2023*

COPY

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p style="text-align: center;">livello documento: 3</p>	<p style="text-align: center;">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p style="text-align: center;">revisione 05 31/01/2024</p>

5. Impegni, obblighi e attività delle parti *Commitments obligations and activities of the parties*

L'Organismo Notificato Istituto Superiore di Sanità designato ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745 e identificato dal numero 0373 su NANDO, conferma la ricezione e accettazione conformemente all'allegato VII punto 4.3 primo comma, della domanda presentata da parte del

The Notified Body of Istituto Superiore di Sanità designated pursuant to Regulation (EU) 2017/745 and identified by the number 0373 on NANDO, acknowledgement of receipt and acceptance in accordance with Annex VII point 4.3 first paragraph, of the application submitted by the Manufacturer:

Fabbricante/Manufacturer	Codice SRN/ <i>SRN code</i>
MAGGI S.r.l. Unipersonale	IT-MF-000025772

in data 03/11/2023 per la certificazione ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745, dei dispositivi medici/dispositivi riportati in tabella 1, precedentemente certificati **da questo stesso ON** ai sensi della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii, per i quali questo ON è responsabile dell'attività di sorveglianza ai sensi della Direttiva sopra richiamata

on 03/11/2023 for certification pursuant to Regulation (EU) 2017/745 of the medical devices / devices listed in table 1, previously certified by this same NB pursuant to Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and integrations, for which this NB is responsible for the surveillance activity in accordance with the aforementioned Directive


	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p align="center">livello documento: 3</p>	<p align="center">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p align="center">revisione 05 31/01/2024</p>

Tabella 1 / Table 1				
Denominazione MD Name	*Classificazione secondo Regolamento (UE) 2017/745/ *Classification according to Regulation (EU) 2017/745	UDI di base/Basic UDI	N Certificato CE MDD/ MDD EC Certificate	Data di scadenza del certificato CE MDD/ Expiration date of MDD EC Certificate
BIOPLANT, sterile (origine equina) BIOPLANT ELASTA, sterile (origine equina) BIOPLANT PASTA, sterile (origine equina) OSTEOGEN, sterile (origine equina)	III	805003882SOSTOSSW5	QCT-0143-19 EPG-0252-19	26/05/2024
Exaflex®, sterile (origine bovina)	III	805003882MembExaflexM7	QCT-0143-19 addendum 01-19 EPG-0253-19	26/05/2024
Exaflex®, sterile (membrane e polvere di origine bovina)	III	805003882PolvereExaflexUS	QCT-0143-19 addendum 02-21 EPG-0253-19 addendum 01-21	26/05/2024



Documento di Gestione del Sistema

DOC-311-05/MDR

livello documento: 3

Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023

revisione **05**
31/01/2024

Specificare per i dispositivi riportati nella tabella 1 quelli a cui è attribuita esclusivamente una finalità non medica in accordo al Regolamento (UE) 2022/2346, come emendato dal Regolamento (UE) 2023/1194 del 20 giugno 2023

In relation to devices reported in Table 1, please specify those for to which an exclusively non-medical purpose is attributed in accordance with Regulation (EU) 2022/2346, as amended by Regulation (EU) 2023/1194 of 20 June 2023

Inserire righe per ciascun dispositivo / Insert rows for each

in data _____ per la certificazione ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745, dei dispositivi medici/dispositivi riportati in tabella 2, precedentemente certificati **da altro Organismo Notificato** ai sensi della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii e per i quali questo ON al momento non è responsabile dell'attività di sorveglianza ai sensi della Direttiva sopra richiamata, come definito nello specifico punto successivo

on _____ for certification pursuant to Regulation (EU) 2017/745, of the medical devices / devices listed in table 2, previously certified by another Notified Body pursuant to Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and integrations and for which this NB is not currently responsible for the surveillance activity pursuant to the above mentioned Directive, as defined in the following specific point.

Tabella 2 / Table 2

Denominazione <i>MD Name</i>	*Classificazione secondo Regolamento (UE) 2017/745/ <i>*Classification according to Regulation (EU) 2017/745</i>	UDI di base/ <i>Basic UDI</i>	N Certificato CE MDD/ <i>MDD EC Certificate</i>	Data di scadenza del certificato CE MDD/ <i>Expiration date of MDD EC Certificate</i>	Numero di identificazione dell'ON che ha emesso la certificazione MDD <i>Identification number of the NB that issued the MDD certification</i>



Documento di Gestione del Sistema

DOC-311-05/MDR

livello documento: 3

Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023

revisione **05**
31/01/2024

*proposta dal Fabbricante e valutata dall'ON al momento della presentazione della domanda di certificazione
proposed by the Manufacturer and evaluated by the NB at the time of submission of the certification application


Tabella 2 BIS / Table 2 BIS

Specificare per i dispositivi riportati nella tabella 1 quelli a cui è attribuita sia una finalità medica e che non medica in accordo al Regolamento (UE) 2022/2346, come emendato dal Regolamento (UE) 2023/1194 del 20 giugno 2023

In relation to devices reported in Table 1, please specify those for to which both a medical and a non-medical purpose is attributed in accordance with Regulation (EU) 2022/2346, as amended by Regulation (EU) 2023/1194 of 20 June 2023.

Inserire righe per ciascun dispositivo / Insert rows for each

Tabella 2 TER / Table 2 TER

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p style="text-align: center;">livello documento: 3</p>	<p style="text-align: center;">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p style="text-align: center;">revisione 05 31/01/2024</p>

<p>Specificare per i dispositivi riportati nella tabella 1 quelli a cui è attribuita esclusivamente una finalità non medica in accordo al Regolamento (UE) 2022/2346, come emendato dal Regolamento (UE) 2023/1194 del 20 giugno 2023</p> <p><i>In relation to devices reported in Table 1, please specify those for which an exclusively non-medical purpose is attributed in accordance with Regulation (EU) 2022/2346, as amended by Regulation (EU) 2023/1194 of 20 June 2023</i></p>


Inserire righe per ciascun dispositivo / Insert rows for each

A seguito della domanda presentata, in accordo all'Articolo 120 paragrafo 3 quater e), ovvero prima del 26/05/2024 per i dispositivi medici sopra indicati è stato sottoscritto nella data/e di seguito riportata/e, un formale contratto tra le parti, conformemente all'Allegato VII, punto 4.3, secondo comma, del Regolamento (UE) 2017/745, per la valutazione della conformità dei dispositivi medici.

Following the application, accordance with Article 120 paragraph 3 quater e), or before 26/05/2024 for the same medical devices specified above a formal contract was signed between the parties, in accordance with Annex VII, point 4.3, second paragraph, of Regulation (EU) 2017/745, for the conformity assessment of medical devices

<p style="text-align: center;">Data/e di sottoscrizione contratto/i tra le parti Date/s of signing contract/s/ between the parties</p>
<p style="text-align: center;">03/11/2023</p>

Come previsto dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023 che modifica il Regolamento (UE) 2017/745 e il Regolamento (UE) 2017/746 per quanto riguarda la disposizione transitoria relativa a taluni **dispositivi medici** e **dispositivi medico-diagnostici in vitro**, la **validità delle certificazioni CE** precedentemente emesse ai sensi della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii, è estesa come di seguito riportato:


	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p style="text-align: center;">livello documento: 3</p>	<p style="text-align: center;">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p style="text-align: center;">revisione 05 31/01/2024</p>

As required by Regulation (EU) 2023/607 of the European Parliament and of the Council of 15 March 2023 amending Regulation (EU) 2017/745 and Regulation (EU) 2017/746 as regards the transitional provision relating to certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices, the validity of the CE certifications previously issued pursuant to Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and integrations, is extended as follows:

Classe di rischio <i>Risk class</i>	Estensione della validità dei certificati/ <i>Extension of EC certificates validity</i>
Classe III, classe IIb impiantabili, ad eccezione dei materiali per sutura, graffette, materiali per otturazioni dentarie, apparecchi ortodontici, corone dentali, viti, cunei, placche e protesi, fili, chiodi, clip e connettori (WET) <i>Class III, implantables Class IIb devices, except suture materials, staples, dental filling materials, braces, dental crowns, screws, wedges, plates and prostheses, wires, nails, clips and connectors (WET)</i>	31-12-2027
Classe IIb non inclusi tra quelli sopra, tra cui impiantabili WET, Classe IIa, Classe I sterili o con funzione di misura <i>Class IIb devices not included above, including implantable WET, Class IIa devices, Class I sterile or with measuring function</i>	31-12-2028

purché vengano soddisfatte le condizioni stabilite al paragrafo 3 *quater* dell'art. 120 del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023, ossia:

- i dispositivi continuino a rispettare le prescrizioni della Direttiva sopra richiamata;
- non vengano apportati cambiamenti significativi nella progettazione e nella destinazione d'uso dei dispositivi;
- non siano presenti rischi inaccettabili per la salute o la sicurezza dei pazienti, utilizzatori o altre persone o per altri aspetti della protezione della salute pubblica;
- il Fabbricante/Mandatario abbia presentato entro il 26 maggio 2024 una domanda formale di certificazione ad un organismo notificato conformemente all'allegato VII, punto 4.3, primo comma, per la valutazione della conformità di un dispositivo di cui al paragrafo 3 bis o 3 ter

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p style="text-align: center;">livello documento: 3</p>	<p style="text-align: center;">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p style="text-align: center;">revisione 05 31/01/2024</p>

dell'articolo 120 del Regolamento (UE) 2017/745, come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607, o di un dispositivo destinato a sostituire tale dispositivo, ed entro il 26 settembre 2024 l'Organismo Notificato e il Fabbricante abbiano firmato un accordo scritto conformemente all'allegato VII, punto 4.3, secondo comma (Condizione peraltro, già soddisfatta dal Fabbricante);

provided that the conditions established in paragraph 3 quater of the art. 120 of Regulation (EU) 2017/745 as amended by Regulation (EU) 2023/607 of the European Parliament and of the Council of 15 March 2023 are met, i.e.:


- *the devices continue to comply with the provisions of the aforementioned Directive;*
- *no significant changes are made in the design and intended use of the devices;*
- *there are no unacceptable risks to the health or safety of patients, users or other persons or to other aspects of the protection of public health;*
- *the Manufacturer/Authorised Representative has submitted no later than 26 May 2024 a formal application for certification to a notified body in accordance with Annex VII, point 4.3, first paragraph, for a device conformity assessment referred to in paragraph 3 bis or 3 ter of article 120 of EU Regulation 2017/745, as amended by EU regulation 2023/607, or of a device intended to replace such a device, and by 26 September 2024 the notified body and the manufacturer have signed a written agreement in accordance with the annex VII, point 4.3, second paragraph (Condition, moreover, already satisfied by the Manufacturer)*

Il Fabbricante dichiara di essere consapevole che la validità dei certificati già emessi è estesa automaticamente, se soddisfatte le condizioni di cui sopra, e pertanto a riguardo non devono essere formalizzati ulteriori atti autorizzativi da parte dell'ON.

The Manufacturer declares to be aware that the validity of the certificates already issued is automatically extended, if the above conditions are met, and therefore no further authorization documents need to be formalized by the NB in this regarding

Per quanto concerne i **dispositivi riportati nella tabella 1 TER / 2 TER** a cui è attribuita una finalità esclusivamente non medica il Fabbricante dichiara di essere consapevole che in riferimento a quanto previsto dall'articolo 2 paragrafo 3 del Regolamento (UE) 2022/2346, come emendato dal Regolamento (UE) 2023/1194 del 20 giugno 2023, il **dispositivo può essere immesso sul mercato o messo in servizio** fino alle date di cui all'art. 120, paragrafo 3 bis del Regolamento (UE) 2017/745 a condizione che:


- i prodotti continuino a rispettare le prescrizioni della Direttiva sopra richiamata;

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p>livello documento: 3</p>	<p>Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p>revisione 05</p> <p>31/01/2024</p>

- non vengano apportati cambiamenti significativi nella progettazione e nella destinazione d'uso dei dispositivi;
- non siano presenti rischi inaccettabili per la salute o la sicurezza dei pazienti, utilizzatori o altre persone o per altri aspetti della protezione della salute pubblica;
- il Fabbricante istituisca entro il 26 maggio 2024 un Sistema di Gestione della Qualità in conformità alle prescrizioni dell'Articolo 10 paragrafo 9 del Regolamento (UE) 2017/745,
- il Fabbricante/Mandatario abbia presentato entro il 26 maggio 2024 una domanda formale ad un Organismo Notificato conformemente all'allegato VII, punto 4.3, primo comma–per la valutazione della conformità del/dei prodotto/i ai sensi del Regolamento UE 2017/745
- il Fabbricante/Mandatario sottoscriva con l'Organismo Notificato entro il 26 settembre 2024 un formale accordo scritto per la valutazione della conformità del/dei prodotto/i conformemente all'allegato VII, punto 4.3, secondo comma, ai sensi del Regolamento UE 2017/745
- si applichino le prescrizioni del Regolamento (UE) 2017/745 in materia di sorveglianza post-commercializzazione, sorveglianza del mercato, vigilanza, registrazione di operatori economici e dispositivi, che sostituiscono i corrispondenti requisiti di cui alle direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE.

With regard to the devices listed in Table 1 TER / 2 TER to which an exclusively non-medical purpose is attributed, the Manufacturer declares that he is aware that with reference to the provisions of Article 2 paragraph 3 of Regulation (EU) 2022/2346, as amended by Regulation (EU) 2023/1194 of 20 June 2023, the device may be placed on the market or put into service until the dates set forth in Article 120 paragraph 3a of Regulation (EU) 2017/745 provided that:

- *the devices continue to comply with the provisions of the aforementioned Directive;*
- *no significant changes are made in the design and intended use of the devices;*
- *there are no unacceptable risks to the health or safety of patients, users or other persons or to other aspects of the protection of public health;*
- *the Manufacturer establishes a Quality Management System no later than 26 May 2024 in compliance with the provisions of Article 10 (9) of Regulation (EU) 2017/745,*
- *the Manufacturer/EU Authorized Representative has submitted by 26 May 2024 a formal application to a Notified Body in accordance with Annex VII, point 4.3, first paragraph for conformity assessment of the product(s) pursuant to EU Regulation 2017/745*
- *the Manufacturer/ EU Authorized Representative has signed a formal written agreement with the Notified Body by 26 September 2024 for the conformity assessment of the product(s) in accordance with Annex VII, Section 4.3, second paragraph, pursuant to EU Regulation 2017/745*

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p>livello documento: 3</p>	<p>Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p>revisione 05 31/01/2024</p>

- *the provisions of Regulation (EU) 2017/745 regarding post-marketing surveillance, market surveillance, supervision, registration of economic operators and devices apply, which replace the corresponding requirements in Directives 90/385/EEC and 93 /42/EEC are enforced*


Inoltre, per i dispositivi oggetto del Regolamento (UE) 2022/2346, come emendato dal Regolamento (UE) 2023/1194 del 20 giugno 2023, il Fabbricante dichiara di essere consapevole che:

- tutte le attività inerenti alla sorveglianza da parte dell'ON saranno da questi assicurate in accordo con i tempi sopra definiti (31 dicembre 2027 o 31 dicembre 2028), a meno di esplicita rinuncia da parte del Fabbricante, in accordo al Regolamento (UE) 2022/2346, come emendato dal Regolamento (UE) 2023/1194 del 20 giugno 2023 e agli altri Regolamenti e disposizioni applicabili.
- entro il 26 settembre 2024 l'Organismo Notificato che ha firmato l'accordo scritto di cui sopra (vedi anche art. 120 paragrafo 3 quater lettera a) del Regolamento (UE) 2017/745) diventa responsabile della sorveglianza dei prodotti oggetto dell'accordo scritto

Furthermore, for the devices covered by Regulation (EU) 2022/2346, as amended by Regulation (EU) 2023/1194 of 20 June 2023, the Manufacturer declares to be aware that:

- *all activities relating to surveillance by the NB will be ensured by the NB in accordance with the timeframe defined above (31 December 2027 or 31 December 2028), unless expressly agreed by the Manufacturer, in accordance with Regulation (EU) 2022/2346, as amended by Regulation (EU) 2023/1194 of 20 June 2023 and other applicable Regulations and provisions.*
- *by 26 September 2024 the Notified Body that has signed the above written agreement (see also art. 120 paragraph 3 quater letter a) of Regulation (EU) 2017/745) becomes responsible for the surveillance of the products covered by the written agreement*

Il Fabbricante in accordo alle disposizioni transitorie previste dall'Art 120 (3) del Regolamento (UE) 2017/745, così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023, si impegna a:

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p>livello documento: 3</p>	<p>Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p>revisione 05 31/01/2024</p>

- garantire l'aggiornamento della documentazione depositata presso l'ON, ai sensi delle prescrizioni della Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii
- comunicare preventivamente all'ON, mediante la modulistica da questi resa disponibile, ogni previsione di modifica attuabile in accordo a quanto definito dal documento di orientamento MDCG 2020-3 revisione corrente
- applicare le prescrizioni in materia di sorveglianza post-commercializzazione, sorveglianza del mercato, vigilanza, registrazione di operatori economici e dispositivi.

In accordance with the transitional provisions set out in Article 120 (3) of Regulation (EU) 2017/745, as amended by Regulation (EU) 2023/607 of the European Parliament and of the Council of 15 March 2023, the Manufacturer undertakes to:


- ensure the updating of the documentation filed with the NB, in accordance with the provisions of Directive 93/42/EEC and subsequent amendments.
- communicate in advance to the NB, using forms made available, any forecast of changes that can be implemented in accordance with what is defined in the guidance document MDCG 2020-3 current revision.
- apply the requirements on post-market surveillance, market surveillance, vigilance, registration of economic operators and devices.

L'ON, pertanto:

- assume la responsabilità dell'appropriata sorveglianza dei dispositivi riportati in tabella **1/1 bis/ 1 ter**
- assumerà la responsabilità della sorveglianza dei dispositivi medici riportati in tabella **2 /2 bis /2 ter** solo a seguito della sottoscrizione, in qualità di Organismo Notificato subentrante, degli opportuni contratti, definiti con il Fabbricante e l'Organismo Notificato uscente.

Tutte le attività inerenti alla sorveglianza da parte dell'ON saranno da questi assicurate, a meno di esplicita rinuncia da parte del Fabbricante, come previsto dall'art. 120, paragrafo 3 sexies del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023.

Qualora nel corso della sorveglianza svolta dall'ON, gli esiti e le risultanze che ne derivano dovessero evidenziare il mancato rispetto da parte del Fabbricante di quanto previsto nelle

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p style="text-align: center;">livello documento: 3</p>	<p style="text-align: center;">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p style="text-align: center;">revisione 05 31/01/2024</p>

disposizioni transitorie, la certificazione o, se del caso, l'immissione sul mercato potranno essere, rispettivamente, temporaneamente sospesa e/o ritirata o sospesa.

In riferimento alle attività di audit, in Italia o all'estero, che l'ON effettuerà presso le sedi del Fabbricante e/o di suoi subcontraenti e alle attività di valutazione della documentazione tecnica per il periodo di estensione di validità previsto per le certificazioni CE per i dispositivi medici/dispositivi soprariportati, si ribadisce che tutta la documentazione dovrà continuare ad essere disponibile in lingua italiana e/o inglese e che per l'espletamento delle attività previste rimangono valide le condizioni operative ed economiche già sottoscritte dal Fabbricante, per la certificazione CE ai sensi della Direttiva 93/42/CEE, nel documento "**Termini e Condizioni del Servizio di Certificazione di Conformità CE**" in data


Data di sottoscrizione contratto tra le parti
31/08/2016

The NB, therefore:

- *assumes responsibility for the appropriate surveillance of the devices listed in table 1*
- *will assume responsibility for the surveillance of the medical devices listed in table 2 only following the signing, as incoming Notified Body, of the appropriate contracts, defined with the Manufacturer and the outgoing Notified Body*

All activities relating to surveillance by the NB will be carried out by the latter, unless expressly agreed by the Manufacturer, as provided for in Article 120, paragraph 3e of Regulation (EU) 2017/745 as amended by Regulation (EU) 2023/607 of the European Parliament and of the Council of 15 March 2023.

If, during the surveillance carried out by the NB, the results and findings arising therefrom show non-compliance by the Manufacturer with the provisions of the transitional provisions, the certification or, where applicable, the placing on the market may be temporarily suspended and/or withdrawn or suspended, respectively.

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p style="text-align: center;">livello documento: 3</p>	<p style="text-align: center;">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p style="text-align: center;">revisione 05 31/01/2024</p>

*With reference to the audit activities, in Italy or abroad, that the NB will carry out on the premises of the Manufacturer and/or its subcontractors and to the evaluation activities of the technical documentation for the period of of EC certifications validity extension for the medical devices/ devices listed above, it is reiterated that all documentation must continue to be available in Italian and/or English and that the operational and economic conditions remain the same reported in the document in the document "**Terms and conditions of the service**" already signed by the Manufacturer on*

Date of signing contract between the parties
31/08/2016


Nella pagina web: <https://www.iss.it/tariffe-dei-servizi-a-terzi>, contenuta all'interno del sito dell'Istituto Superiore di Sanità sono consultabili le tariffe dei servizi resi a pagamento da parte dell'Organismo Notificato dell'Istituto Superiore di Sanità


The cost of the services rendered can be consulted on the web page: <https://www.iss.it/tariffe-dei-servizi-a-terzi>, on the Istituto Superiore di Sanità website

Approvazione da parte del Fabbricante/Mandatario

Manufacturer/ Company EC Representative approval

Luogo e data/ <i>Place and date</i>	Piovà Massaia, 24/05/2024
Ragione sociale del Fabbricante/ <i>Company name</i>	MAGGI S.r.l. Unipersonale
Estremi del Rappresentante Legale del Fabbricante/ <i>Manufacturer's representative</i>	Sergio Maggi

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p align="center">livello documento: 3</p>	<p align="center">Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p align="center">revisione 05 31/01/2024</p>

<i>name</i>	
Telefono / Telephone	01119771132
PEC (solo per aziende con sede in Italia) / PEC (only for companies based in Italy)	rs.bioteck@pec.it
E-Mail di contatto per le comunicazioni ufficiali (solo per le aziende con sede fuori dall'Italia) / Contact e-mail for official communications (only for companies based outside Italy)	
<p>Il Sottoscritto dichiara di aver preso visione e aver compreso l'intero contenuto del presente documento/ <i>The undersigned declares to have read and understood the entire contents of this document</i></p>	
<p>Il Sottoscritto dichiara di aver preso visione e aver compreso il contenuto dell'informativa al trattamento dei propri dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016 (regolamento generale sulla protezione dei dati), fornita dal Titolare all'indirizzo: https://www.iss.it/ON-ISS-privacy.</p> <p><i>The undersigned declares to have read and understood the content of the information on the processing of personal data pursuant to art. 13 of Regulation (EU) 2016/679 of the European Parliament and of the Council, of 27 April 2016 (general regulation on data protection), provided by the Data Controller at the address: https://www.iss.it/gdpr-e-codice-privacy.</i></p>	
Firma del Rappresentante Legale del Fabbricante/ Manufacturer's representative Signature	

Approvazione da parte dell'Organismo Notificato

Notified Body approval



Documento di Gestione del Sistema

DOC-311-05/MDR

**livello
documento: 3**

Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023

revisione **05**
31/01/2024


Luogo / Place	Roma
Firma digitale del Direttore dell'ON * / Digital Signature of NB Director *	

* documento firmato digitalmente ai sensi del D.P.R. 28/12/2000 n. 445, del D.lgs. 07/03/2005 n. 8

* digital signed document according to D.P.R. 28/12/2000 n. 445, del D.lgs. 07/03/2005 n. 8

Storia delle revisioni del Contratto

Rev	Data	Modifiche apportate/ Changes applied
00		Prima emissione/ first issue

	Documento di Gestione del Sistema	DOC-311-05/MDR
<p>livello documento: 3</p>	<p>Conferma di sottoscrizione di formale contratto per la valutazione della conformità di dispositivi medici, in accordo all'Art. 120 paragrafo 3 quater del Regolamento (UE) 2017/745 così come modificato dal Regolamento (UE) 2023/607 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 15 marzo 2023</p>	<p>revisione 05 31/01/2024</p>

COPIA - COPY