

[1] CERTIFICATO DI VALUTAZIONE UE DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA / EU TECHNICAL DOCUMENTATION ASSESSMENT CERTIFICATE

[2] Regolamento (UE) 2017/745 e smi- Regulation (EU) 2017/745 and update

[3] Certificato No/
Certificate No. EPT 0477.MDR.22/4843

[4] Dispositivo Medico/
Medical Device Soluzione iniettabile per uso intrarticolare
Injectable solution for intrarticular use

Siringa predosata a base di Sodio ialuronato 2.4% e Sodio Condroitina 1.6%
Pre-filled syringe Sodium Hyaluronate 2.4% and Chondroitine Sodium 1.6%

[5] Classificazione /
Classification Classe III

UDI base Siringa preriempita / pre-filled syringe only is 803363895IA0024T
kit is 803363895IAK00269

[6] Nome e indirizzo del
Fabbricante / manufacturer
name and address IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.
Via Martiri di Cefalonia, n. 2 – 26900 Lodi – Italy
Mandatario /
Authorised Representative NA

[7] SRN fabbricante/
SRN manufacturer IT-MF-000008111

[8] Nome commerciale /
Commercial name CONDROSULF INTRARTICOLARE, CONDROSULF INTRARTICULAR, SINOGEL,
ARTROCOAT

[9] Scopo / Scope Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifica che la documentazione tecnica
fornita dal fabbricante è conforme ai requisiti all'Allegato IX capo II e III del
Regolamento (UE) 2017/745.

*Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifies that the product above indicated
and the technical documentation provided by the manufacturer complies with
the requirements of Annex IX Chapter II and III of Regulation (EU) 2017/745.*

Data di prima emissione:
First issue date:

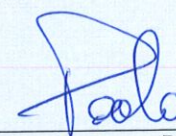
2022-06-07

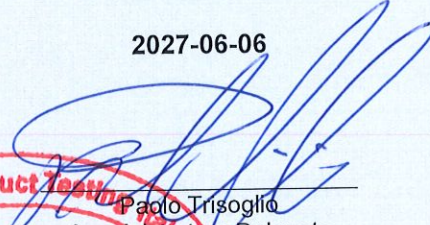
Luogo e data di emissione:
Place and date of issue:

Torino, 2022-06-07

Il Certificato è valido fino al:
The Certificate is valid until:

2027-06-06


Paolo Dentis
Responsabile di Regolamento
Regulation Responsible


Paolo Trisoglio
Amministratore Delegato
Managing Director



Il presente Certificato, costituito da 3 pagine, non sostituisce in alcun modo la dichiarazione di conformità, né esonererà 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 3 pages, does not replace in any way the EU 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.
CP MDR MOD 021 03

**[1] CERTIFICATO DI VALUTAZIONE UE DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA /
EU TECHNICAL DOCUMENTATION ASSESSMENT CERTIFICATE
EPT 0477 MDR 22/4843**

- | | | |
|------|--|--|
| [10] | Descrizione dei dispositivi /
<i>Devices description</i> | <p>Siringa predosata a base di Sodio ialuronato 2.4% e Sodio Condroitina 1.6% per iniezione intrarticolare.
Sodium Hyaluronate 2.4% and Sodium Chondroitin 1.6% -VISCO-SUPPLETIVE JOINT DEVICE 3 ml è costituito da una siringa pre-riempita contenente una soluzione fisiologica tamponata di acido ialuronico altamente purificato, ad alto peso molecolare, e condroitina sodica di origine biotecnologica.
L'acido ialuronico utilizzato nel dispositivo è ottenuto per via fermentativa e non ha subito processi chimici di modifica; è un componente essenziale del liquido sinoviale, dove agisce come lubrificante dell'articolazione a basse frequenze di stress e come ammortizzatore alle alte frequenze di stress.</p> <p><i>Pre-filled syringe Sodium Hyaluronate 2.4% and Chondroitine Sodium 1.6% for intrarticular injection.</i>
<i>Sodium Hyaluronate 2.4% and Sodium Chondroitin 1.6% -VISCO-SUPPLETIVE JOINT DEVICE 3 ml is composed by a pre-filled syringe containing a buffered physiological solution of highly purified hyaluronic acid, with high molecular weight, and sodium chondroitin of biotechnological origin.</i>
<i>The hyaluronic acid used in the device is obtained by fermentation and has not undergone chemical modification processes; it is an essential component of the synovial fluid, where it acts as joint lubricant to low frequencies stress and as shock absorber to high frequencies stress.</i></p> |
| [11] | Assortimento
<i>Stock</i> | <p>Siringa preriempita / <i>Pre-filled syringe</i> 3 ml
Siringa preriempita / <i>Pre-filled syringe</i> 3 ml + n.1 ago / <i>needle</i> 21G x 1½ (0,8 x 40 mm)</p> |
| [12] | Documentazione di approvazione / <i>Approval documentation</i> | <p>Rapporto di esame documentale / <i>Document examination report</i>:
EPT.21.REL.03/21Q06104 Rev. 01 del 26/05/2022</p> |
| [13] | Norme / <i>standard</i> | <p>Vedi/see Summary Report n. EPT.21.REL.03/21Q06104_SR - 30/05/2022</p> |
| [14] | Rapporti di prova, relazioni / <i>test report and report</i> | <p>Vedi/see Summary Report n. EPT.21.REL.03/21Q06104_SR - 30/05/2022</p> |
| [14] | Documentazione tecnica / <i>Technical documentation</i> | <p>La documentazione tecnica è conservata presso: /
The technical documentation is conserved by:
Eurofins Product Testing Italy Srl: TF-22.04.61b Edizione 2 del 03/2022</p> |

Paolo Dentis

Responsabile di Regolamento
Regulation Responsible

Pagina 2 di 3

Rev. 2022-06-07

[1] CERTIFICATO DI VALUTAZIONE UE DELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA / EU TECHNICAL DOCUMENTATION ASSESSMENT CERTIFICATE EPT 0477 MDR 22/4843

- [15] Emissione del certificato / Certificate history Il presente certificato è alla sua prima emissione / *This certificate is at the first issue*

Certificato / Certificate	Descrizione / Description
EPT 0477 MDR 22/4843 – 2022-06-07	Prima emissione / <i>first emission</i>

- [16] Condizioni per la marcatura CE / *Conditions for CE marking*

Questo certificato è relativo soltanto all'approvazione della documentazione tecnica ed 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.
Ulteriori requisiti del Regolamento si applicano al processo di produzione del dispositivo e al sistema di qualità. Questi requisiti non sono oggetto del presente certificato. Al fine di rispettare integralmente i requisiti del Regolamento e poter apporre il marchio CE il fabbricante deve procedere secondo le procedure elencate nel Regolamento.

*This certificate refers only to the approval of the technical documentation and is valid only 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.
Further requirements of the Regulation apply to the manufacture and the quality system. These requirements are not covered by this certificate.
In order to fully meet with the requirements of the Regulation and legally affix the CE mark, the manufacturer must apply according to the procedures listed in the Regulation.*

- [17] Termini e condizioni di validità / *Terms and conditions of validity*

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".

Il presente certificato può non essere più valido se si verifica una delle seguenti condizioni:

- Variazione nella progettazione o fabbricazione del dispositivo;
- Cambiamenti o emendamenti alle norme impiegate per il soddisfacimento dei requisiti generali di sicurezza e prestazione del Regolamento (UE) 2017/745. La documentazione non si riferisce ad altre direttive applicabili al prodotto.

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.

*The technical documentation does not refer to other EU Directives applicable to the product.
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 general and safety performance requirements of Regulation (EU) 2017/745.*

Paolo Dentis

Responsabile di Regolamento
Regulation Responsible

Pagina 3 di 3

Fine certificato / *End certificate*

Rev. 2022-06-07