



CERTIFICATO UE DI SISTEMA DI GESTIONE DELLA QUALITA'

Certificato n. 124/MDR

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato IX capi I e III del Regolamento (UE) 2017/745, si dichiara che il sistema completo di gestione della qualità istituito, documentato e implementato:

dal Fabbricante:

R.A.W. SRL

20129 MILANO (MI) - VIALE PREMUDA 46 (ITA) - Italy

SRN: IT-MF-000027589

per i seguenti dispositivi:

Software di navigazione in realtà aumentata/virtuale per procedure di radiologia interventistica guidate da immagini

Accessori sterili monouso per software di navigazione in realtà aumentata/virtuale per procedure di radiologia interventistica guidate da immagini

Software di imaging medico per l'oncologia interventistica

è conforme e assicura la conformità di tali dispositivi ai requisiti applicabili del Regolamento UE suddetto ed è sottoposto alla sorveglianza prevista alla sezione 3 del medesimo Allegato.

Ulteriori informazioni sono presenti nell'Allegato tecnico che costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Questo Certificato UE è rilasciato da IMQ S.p.A. quale Organismo Notificato n. 0051 per il Regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici.

Gli esami ed i test effettuati (inclusi i riferimenti alle Specifiche comuni e/o alle norme applicate) sono documentati nel pertinente Rapporto di valutazione della conformità redatto da IMQ, tracciabile attraverso la Pratica IMQ (indicata nella sezione "Storico delle revisioni" che segue) e disponibile su richiesta.

Data di prima emissione: 2023-07-31

Data di emissione precedente: 2023-07-31

Data di emissione corrente: 2024-02-02

Data di scadenza: 2028-07-30

IMQ



EU QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

Certificate no. 124/MDR

On the basis of the assessment carried out according to the Annex IX chapters I and III of the Regulation (EU) 2017/745, we hereby certify that the full quality management system established, documented and implemented:

by the Manufacturer:

R.A.W. SRL

20129 MILANO (MI) - VIALE PREMUDA 46 (ITA) - Italy

SRN: IT-MF-000027589

for the following devices:

Augmented/virtual reality navigation software for image-guided interventional radiology procedures
Disposable sterile accessories for augmented/virtual reality navigation software for image-guided interventional radiology procedures
Medical imaging software for interventional oncology

complies and ensures the compliance of such devices with the applicable requirements of the aforementioned EU Regulation and it is subject to surveillance as required by the same Annex, section 3.

Further details are indicated in the Technical Attachment which is integral and substantial part of this certificate.

This EU Certificate is issued by IMQ S.p.A. as Notified Body no. 0051 for the Regulation (EU) 2017/745 related to medical devices.

Examinations and tests performed (references to applied common specifications and/or standard included) are documented in the relevant IMQ's conformity assessment Report, traceable through the IMQ's Project (indicated in the section "Revision history" below) and available on request.

First issue date: 2023-07-31

Previous issue date: 2023-07-31

Current issue date: 2024-02-02

Expiry Date: 2028-07-30

IMQ

Scheda tecnica n. 1

Technical sheet no. 1

Categoria di dispositivo: Software di navigazione in realtà aumentata/virtuale per procedure di radiologia interventistica guidate da immagini

Device category: Augmented/virtual reality navigation software for image-guided interventional radiology procedures

Classe di rischio: IIa

Risk class: IIa

Sito/i del Fabbricante / - 20127 MILANO (MI) - VIA SOPERGA 13 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

DATI DEI DISPOSITIVI / DEVICE DATA

Modello/i:
Model(s):

Nome/i commerciale/i:
Trade name(s):

Marca/ho:
Trade mark(s):

EN000

endosight

endosight

Scheda tecnica n. 2

Technical sheet no. 2

Categoria di dispositivo: Accessori sterili monouso per software di navigazione in realtà aumentata/virtuale per procedure di radiologia interventistica guidate da immagini

Device category: Disposable sterile accessories for augmented/virtual reality navigation software for image-guided interventional radiology procedures

Classe di rischio: IIa

Risk class: IIa

Sito/i del Fabbricante / - 20127 MILANO (MI) - VIA SOPERGA 13 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

DATI DEI DISPOSITIVI / DEVICE DATA

Modello/i:
Model(s):

Nome/i commerciale/i:
Trade name(s):

Marca/ho:
Trade mark(s):

SU000

Needle fiducial- Sensor U

endosight

SIR000

Needle fiducial- Sensor IR

endosight

Scheda tecnica n. 3

Technical sheet no. 3

Categoria di dispositivo: Software di imaging medico per l'oncologia interventistica

Device category: Medical imaging software for interventional oncology

Classe di rischio: IIa

Risk class: IIa

Sito/i del Fabbricante / - 20127 MILANO (MI) - VIA SOPERGA 13 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

DATI DEI DISPOSITIVI / DEVICE DATA

Modello/i:

Model(s):

Nome/i commerciale/i:

Trade name(s):

Marca/ho:

Trade mark(s):

ABFT000

Ablation-fit

Ablation-fit

Storico delle revisioni

Revision history

N. No.	Data Date	Riferimento Pratica IMQ Reference to IMQ Project	Descrizione Description
1	2023-07-31	DM23-0086868-01	Prima emissione <i>First Issue</i>
2	2024-02-02	DM23-0096372-01	Approvazione modifica alla shelf life e al confezionamento primario di "Accessori sterili monouso per software di navigazione in realtà aumentata/virtuale per procedure di radiologia interventistica guidate da immagini"; modifica del legale rappresentante <i>Approval of change to the shelf life and to primary packaging of "Disposable sterile accessories for augmented/virtual reality navigation software for image-guided interventional radiology procedures"; change of the legal representative</i>