DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE (DCM) ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745

	u. co	Regolamento (GL) 2017/140
Fabbricante	DENTAL PROTESI SNC DI BRUTTOMESSO GIOVANNI & C.	
Indirizzo	Via Duello, 24 int. 2 - Loc. Quargnenta - 36070 BROGLIANO (VI)	
Nome del dispositivo	PROVVISORIO SUP DA 25 A 17 15 E 16 SU IMP.	
Identificazione del dispositivo (lotto n°)	2J4D7C5D8	
Data di fabbricazione	24/06/2021	
Il dispositivo oggetto della presente dichiarazione è destinato a essere utilizzato esclusivamente per il paziente di seguito identificato.		
Identificativo del paziente		ROSSATO CINZIA 1
Il dispositivo è stato prescritto dalla persona di seguito identificata in quanto autorizzata dal diritto nazionale competente in virtù delle sue qualifiche professionali.		
Persona autorizzata dal diritto nazionale che ha rilasciato la prescrizione		Dott. Michele Bruttomesso
Nome dell'istituzione sanitaria dove è stata rilasciata la prescrizione		
DOTT. MICHELE BRUTTOMESSO		
DENTAL PROTESI SNC DI BRUTTOMESSO GIOVANNI & C., dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità che il dispositivo precedentemente identificato è conforme al Regolamento (UE) 2017/745. Il dispositivo soddisfa i requisiti generali di sicurezza e prestazione applicabili di cui all'allegato I del Regolamento 2017/745.		
L'analisi dei rischi residui della protesi e la sua valutazione clinica sono stati effettuati prima della fabbricazione della stessa al fine di valutare la sua SICUREZZA e PRESTAZIONE.		
Eventuali requisiti generali di sicurezza e prestazione che non sono stati rispettati:		
Soggettivamente al suo Dispositivo i rischi che si ritiene di non poter rimuovere sono: [Non presenti]		
Il dispositivo è conforme ai seguenti standard/specifiche comuni:		
- ISO 14971:2020 - IS	SO 10993-1:2010	
Competenti la documentazione o periodo di almeno 10 anni dalla d	di cui all'allegato X data di immissiono a nominato respo 31B196V	OVANNI & C., mantiene a disposizione delle Autorità Nazionali (III del Regolamento 745 e la dichiarazione di conformità UE per un e sul mercato del dispositivo oggetto della presente Dichiarazione di insabile del regolamento Europeo (rif.art.15) : BRUTTOMESSO E DELLE ISTRUZIONI
Questa dichiarazione di conformità è parte integrante del Dispositivo Medico Su Misura lotto n° : 2J4D7C5D8		
PRODOTTO INTERAMENTE REALIZZATO IN ITALIA		
BROGLIANO, Data 24/06/2021		
		IL FABBRICANTE (MNF)