DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE (DCM)

ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745

	ai selisi dei	Regulamento (OL) 2017/743	
Fabbricante	DENTAL PROTESI SNC DI BRUTTOMESSO GIOVANNI & C.		
Indirizzo	Via Duello, 24 int. 2 - Loc. Quargnenta - 36070 BROGLIANO (VI)		
Nome del dispositivo	INTARSI IN COMPOSITO SU 36 E 37		
Identificazione del dispositivo (lotto n°)	1F7F4J9G5		
Data di fabbricazione	03/06/2021		
Il dispositivo oggetto della presente dichiarazione è destinato a essere utilizzato esclusivamente per il paziente di seguito identificato.			
Identificativo del paziente		MARCHELUZZO SARA	
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 rila	sciata la prescrizione	
DOTT. MICHELE BRUTTOMESS	SO		
dispositivo precedentemente iden	tificato è conform	ne al Regolamento (UE) 2017/745.	ropria esclusiva responsabilità che il i cui all'allegato I del Regolamento
L'analisi dei rischi residui della p stessa al fine di valutare la sua SI			tuati prima della fabbricazione della
Eventuali requisiti generali di s	icurezza e prest	azione che non sono stati rispett	ati:
Soggettivamente al suo Dispositiv	vo i rischi che si r	itiene di non poter rimuovere sono:	
Il dispositivo è conforme ai seguenti standard/specifiche comuni:			
- ISO 14971:2020 - ISO 10993-1:2010			
Competenti la documentazione di periodo di almeno 10 anni dalla d	li cui all'allegato à data di immission a nominato respo 31B196V	OVANNI & C., mantiene a disposizi XIII del Regolamento 745 e la dichia e sul mercato del dispositivo oggett onsabile del regolamento Europeo (I	arazione di conformità UE per un to della presente Dichiarazione di
Ouesta dichiaraziona di	conformità à parta	integrante del Dispositivo Modico Su M	disura lotto p° : 1F7F4 IQG5
Questa dichiarazione di conformità è parte integrante del Dispositivo Medico Su Misura lotto n° : 1F7F4J9G5			

PRODOTTO INTERAMENTE REALIZZATO IN ITALIA

IL FABBRICANTE (MNF)

BROGLIANO, Data 03/06/2021