DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE (DCM)

ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745

al Selisi dei Regulallielito (OE) 2017/745			
Fabbricante	DENTAL PROT	ESI SNC DI BRUTTOMESS	O GIOVANNI & C.
Indirizzo	Via Duello, 24 ir	Via Duello, 24 int. 2 - Loc. Quargnenta - 36070 BROGLIANO (VI)	
Nome del dispositivo	PONTE ZIRCOI	NIO CERAMIZZATO SU 14 1	5 16
Identificazione del dispositivo (lotto n°)	4D9G5C9B8		
Data di fabbricazione	30/06/2021		
Il dispositivo oggetto della pi di seguito identificato.	resente dichiarazi	one è destinato a essere uti	lizzato esclusivamente per il paziente
Identificativo del paziente		BARBIERI PAOLA	
Il dispositivo è stato prescritt competente in virtù delle sue	•	•	nto autorizzata dal diritto nazionale
Persona autorizzata dal diritto nazionale che ha rilasciato la prescrizione		Dr. Igino Mario Canova	
Nome dell'istituzione sanitaria dove è stata rilasciata la prescrizione			
DOTT. IGINO MARIO CANOVA			
dispositivo precedentemente id Il dispositivo soddisfa i requis 2017/745. L'analisi dei rischi residui della	entificato è conforn siti generali di sicu a protesi e la sua	ne al Regolamento (UE) 2017 urezza e prestazione applica valutazione clinica sono stati	o la propria esclusiva responsabilità che i /745. Ibili di cui all'allegato I del Regolamento i effettuati prima della fabbricazione della
stessa al fine di valutare la sua			ionattati.
Eventuali requisiti generali d	•		
Soggettivamente al suo Dispositivo i rischi che si ritiene di non poter rimuovere sono: A discrezione del medico , Controlli particolari al colore , chiusure ed esteticità del dispositivo.			
	•		dei dispositivo.
Il dispositivo è conforme ai s			
Competenti la documentaziono periodo di almeno 10 anni dall	e di cui all'allegato 2 a data di immission	IOVANNI & C., mantiene a dis XIII del Regolamento 745 e la ne sul mercato del dispositivo d	sposizione delle Autorità Nazionali dichiarazione di conformità UE per un oggetto della presente Dichiarazione di
GIOVANNI - C.F. BRTGNN56	R31B196V	-	ppeo (rif.art.15) : BRUTTOMESSO
SI RACCOMANDA DI P D'USO ALLEGATE.	KENDEKE VISION	E DELLE 19 I KUZIONI	
Questa dichiarazione	di conformità è parte	integrante del Dispositivo Medico	o Su Misura lotto n° : 4D9G5C9B8
PRODOTTO INTERAMENTE REALIZZATO IN ITALIA			
PROCULANO D. A. COMOGOCA			

IL FABBRICANTE (MNF)

BROGLIANO, Data 30/06/2021