DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' UE (DCM)

ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745

Fabbricante

DENTAL PROTESI SNC DI BRUTTOMESSO GIOVANNI & C.

Indirizzo	Via Duello, 24 int. 2 - Loc. Quargnenta - 36070 BROGLIANO (VI)	
Nome del dispositivo	CORONA IN METALLO RESINA, AVVITATA SU IMPIANTO AL 36	
Identificazione del dispositivo (lotto n°)	9G4C5C9C1	
Data di fabbricazione	28/06/2021	
Il dispositivo oggetto della presente dichiarazione è destinato a essere utilizzato esclusivamente per il paziente di seguito identificato.		
Identificativo del paziente		STEFANI LAMBERTO
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 Poier
Nome dell'istituzione sanitaria dove è stata rilasciata la prescrizione		
DOTT. MICHELE POIER		
dispositivo precedentemente iden Il dispositivo soddisfa i requisiti 2017/745.	tificato è conform generali di sicu protesi e la sua	GIOVANNI & C., dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità che il ne al Regolamento (UE) 2017/745. urezza e prestazione applicabili di cui all'allegato I del Regolamento valutazione clinica sono stati effettuati prima della fabbricazione della
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 - ISO 10993-1:2010		
Competenti la documentazione di periodo di almeno 10 anni dalla d	li cui all'allegato) data di immission	IOVANNI & C., mantiene a disposizione delle Autorità Nazionali XIII del Regolamento 745 e la dichiarazione di conformità UE per un ne sul mercato del dispositivo oggetto della presente Dichiarazione di consabile del regolamento Europeo (rif.art.15) : - C.F.
SI RACCOMANDA DI PRENDERE VISIONE DELLE ISTRUZIONI D'USO ALLEGATE.		
Questa dichiarazione di conformità è parte integrante del Dispositivo Medico Su Misura lotto n° : 9G4C5C9C1		
BROGLIANO, Data 28/06/2021		
		IL FABBRICANTE (MNF)