

Ministero della Salute
DGDMF

0054812-P-12/10/2016
I.5.l.e.1/2016/1299



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO
UFFICIO III EX DGDMF

DGDMF/III/P/I.5.l.e.1/2016/1299

VISTA la direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici;

HAVING REGARD to the 93/42/EEC Directive concerning medical devices;

VISTO il Decreto Legislativo n. 46/97 e successive modifiche recante l'attuazione della direttiva 93/42/CEE;

HAVING REGARD to the Legislative Decree n. 46/97 and its following amendments implementing Directive 93/42/EEC;

VISTA la richiesta con prot. 47869- A-08/09/2016 presentata dalla Ditta **LASCOD S.p.A.**, con sede in Via Luigi Longo 18, 50019 Sesto Fiorentino (FI), Italia, P. Iva 02116180486;

HAVING REGARD to the request with ref. 47869 - A-08/09/2016, submitted by the Company **LASCOD S.p.A.**, located in Via Luigi Longo 18, 50019 Sesto Fiorentino (FI), Italy, VAT number 02116180486;

CONSIDERATO che la ditta richiedente ha effettuato i versamenti richiesti dal D.M. 07 Agosto 2012;

WHEREAS this Company paid the fees required by Ministerial Decree August 07, 2012;

VISTI gli atti d'ufficio;

HAVING REGARD to the official deeds;

SI ATTESTA IT IS ATTESTED

che la Ditta **LASCOD S.p.A.**, con sede in Via Luigi Longo 18, 50019 Sesto Fiorentino (FI), Italia, è il fabbricante e ha marcato CE come dispositivi medici, secondo le procedure previste dalla direttiva 93/42 CEE, i seguenti prodotti:

*That the Company **LASCOD S.p.A.**, located in Via Luigi Longo 18, 50019 Sesto Fiorentino (FI), Italy is the manufacturer and has marked CE as medical devices the following products:*
KROMOPAN, LITOCROM, ALGINOR, ALGINELLE, MILLENIUM, BASIC ALGIN, IQ, SILAXIL, ENERSYL, GHENESYL, DISPENSER, MIXING TIP, ORAL TIP, LITARK, ZEFFIRO, EXPLOIT, KROMOGLASS 2, KROMOGLASS 3, FILLFIX, OKLUREST.-----

Tali prodotti, in base all'art. 4 e all'art. 12 della citata direttiva, sono di libera circolazione e possono essere messi in commercio in Italia e in tutto il territorio dell'Unione Europea.

The above mentioned products, according to the art. 4 and the art 12 of Directive 93/42/EEC, can freely circulate and can be placed on the market in Italy and all over the European Union.

Questo documento è rilasciato in unico originale a richiesta del fabbricante ai fini di esportazione di dispositivi medici nei **Paesi al di fuori dell'Unione Europea.**

*This document has been issued in a unique original version upon request of the manufacturer in order to export medical devices to **Countries outside European Union.***

Non è consentita la sua riproduzione o pubblicazione su carta, stampa, supporti elettronici o siti internet.

It is not allowed any reproduction or publication of this document by paper, press, electronic base or websites.

Ne è consentita la sola esibizione o consegna alle autorità doganali o sanitarie del paese di importazione.

It is only allowed to show or to delivery it, upon request of the customs or Health Competent Authorities of the importing country.

Il Direttore dell'Ufficio
The Office Manager
Dr. Annamaria DONATO



LDL