



DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE PER DISPOSITIVI MEDICI DECLARATION OF CE CONFORMITY FOR MEDICAL DEVICE

Direttiva 93/42/CEE - Direttiva 2007/47/CE

Directive 93/42/EEC - Directive 2007/47/EC



LASCOD S.p.A., via L. Longo 18, 50019 Sesto Fiorentino - Firenze (Italia), sotto la propria responsabilità dichiara che il prodotto:

LASCOD S.p.A., via L. Longo 18, 50019 Sesto Fiorentino - Florence (Italy), declares under its own responsibility that the product:

SILAXIL

Silicone a polimerizzazione per condensazione per impronte dentali distribuito con codice articolo:

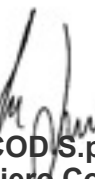
Condensation curing silicone for dental impression distributed with item code:

SLP010 - SLP050 - SLP060 - SLP910 (*) – SLP950 (*) - SLP911 () - SLP951 (**)**

- (*) codici articolo distribuiti con kit/items distributed with kit **SLP201**
(**) codici articolo distribuiti con kit/items distributed with kit **SLP301**

- è un dispositivo medico di classe I (Allegato IX, Regola n°5);
is a medical device of class I (Annex IX, Rule n°5);
- soddisfa i Requisiti Essenziali applicabili e le disposizioni della Direttiva 93/42/CEE sui dispositivi medici, come emendata dalla Direttiva 2007/47/CE (la documentazione tecnica relativa ai dispositivi medici oggetto di questa dichiarazione è conservata presso la sede del Fabbricante);
meets the Essential Requirements and applicable provisions of the Medical Devices Directive 93/42/EEC, as amended by the Directive 2007/47/CE (the technical documentation about the medical devices object of this declaration is kept in the Manufacturer head quarter);

Sesto Fiorentino, 23/07/2020


LASCOD S.p.A.
Gualtiero Cozzi
(General Manager)

UNI EN ISO 9001:2015
UNI CEI EN ISO 13485:2016



CERTIQUALITY
È MEMBRO DELLA
FEDERAZIONE CISQ

LASCOD SpA

Via L. Longo, 18 - 50019 Sesto Fiorentino (FI) - tel. (+39) 055 421 57 68 r.a. - www.lascod.com - lascod.italy@lascod.it
Cap. Soc. € 464.760 int. vers. - Cod. Fisc. e Part. IVA 02116180486 - Reg. Trib. FI N° 49094 - N° Meccan. FI051784 - N° REA: FI-400143