

## 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 n° 18, 50019 Sesto Fiorentino - Firenze (Italia), sotto la propria responsabilità dichiara che il prodotto:

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

## MIXING TIPS PER SILICONI PER IMPRONTE DENTALI

distribuito con codici articolo / distributed with item code : **GNS200 – GNS250 – GNS270** 

- é un dispositivo medico di classe I (Allegato IX, Regola °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)



