

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 nº 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:

KROMOPAN

Materiale per impronte odontoiatriche distribuito con codici articolo Dental alginate impression material distributed with item code:

KRM302 - KRM203 - KRM218 - KRM902 - KRT302 - KRT903

- é 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 Reguisiti 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 guesta 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





