



Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali

DIPARTIMENTO DELL'INNOVAZIONE
DIREZIONE GENERALE DEI FARMACI E DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO IV
DELL'EX MINISTERO DELLA SALUTE

DGFD/IV/I.5.Lc.2/46/2009/P.

VISTA la direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro;
VISTO il D.lgs. n. 332/2000 recante attuazione della direttiva 98/79/CE;
VISTA l'istanza datata 05/10/2009 presentata dalla ditta Giesse Diagnostics S.r.l. con sede in via Cervinara, 45 00132 Colle Prenestino Roma, C.F. e P.IVA 1027941102;
CONSIDERATO che la ditta istante ha effettuato i versamenti richiesti dal D.M. 24 Maggio 2004;
VISTI gli atti d'ufficio;

HAVING REGARD to 98/79/EC Directive concerning the in vitro diagnostic medical devices;

HAVING REGARD to legislative Decree (D.lgs.) n. 332/2000 reporting the accomplishment of 98/79/EC Directive;

HAVING REGARD to the request dated 05/10/2009 submitted by the company Giesse Diagnostics S.r.l. with legal site in Via Cervinara, 45 00132 Colle Prenestino-Roma (Italy), C.F. and P. IVA 1027941102;

WHEREAS this company paid the fees required by Ministerial Decree (D.M.) May 24, 2004;

HAVING REGARD to the official deeds;

SI ATTESTA

IT IS ATTESTED

che la ditta Giesse Diagnostics S.r.l. con sede legale e produttiva in via Cervinara 45, 00132 Colle Prenestino Roma, C.F. e P.IVA 1027941102, ha marcato CE, come dispositivi medico-diagnostici in vitro, secondo le procedure previste dalla direttiva 98/79/CE, i prodotti:

that the company Giesse Diagnostics S.r.l. with legal site and manufacturing plant in via Cervinara 45, 001320 Colle Prenestino Rome (Italy), C.F. and P.IVA 1027941102 affixed CE marking as in vitro diagnostic medical devices, according to the Directive 98/79/EC, the following products: