PPC-F Rev.7



Proponente:	Proponente: Laserpin s.r.l.							Identificativo istanza: COV_1		1014	
Attività del Proponente:			Produzione X		Importazion	e //	/ Immissio	Immissione in commercio		X	
Sito Produttivo: Viale Europa, 18/20 - 20093 COLOGNO MONZESE - (Milano)											
Denominazione del prodotto:			Mask-Lase1 (tipo I)								
Codice/i: ///		//	///			///					
Monouso X		Lavabile		///	L	avabile con Fi	bile con Filtro Sostituibile				
Tipologia di Maschera Facciale ad Uso Medico:				TIPO I ^{a)}	X	Tipo II	///	Cipo II R	///		
infezioni, in pe	articolare in	situazioni e	Ppidemiche o pai	ndemiche. Le		I non son	er altre persone per o destinate all'uso).		55		

Visto l'art.15, comma 2, del Decreto Legge del 17/03/2020 n. 18, convertito nella Legge 24 aprile 2020, n. 27 (*);

Vista l'Autocertificazione del Proponente, unitamente alla documentazione inviata a supporto, attestante la conformità del prodotto sopra descritto alla vigente normativa tecnica ed ai requisiti richiesti, così come di seguito:

- norma UNI EN 14683:2019 "Mascherine facciali ad uso medico requisiti e metodi di prova";
- requisiti di biocompatibilità secondo la norma UNI EN ISO 10993-1:2010 "Valutazione biologica dei dispositivi medici Parte 1: Valutazione e prove all'interno di un processo di gestione del rischio";
- produzione implementata e gestita secondo un Sistema di gestione della Qualità.

SI DICHIARA:

la rispondenza del prodotto alla normativa tecnica ed ai requisiti richiesti indicati in precedenza.

L'efficacia giuridica amministrativa della presente attestazione è condizionata all'effettiva ed assoluta rispondenza del prodotto alla vigente normativa tecnica, certificata, con assunzione di unilaterale responsabilità, dal Proponente.

La presente attestazione risulta applicabile solo ai tipi ed ai codici sopra indicati e rimarrà valida fino al termine dello stato di emergenza di cui alla delibera del Consiglio dei ministri in data 31 gennaio 2020 e limitatamente all'applicazione della procedura di produzione in deroga di maschere facciali ad uso medico di cui all'art. 15 comma 2 del Decreto Legge del 17/03/2020 n. 18, convertito nella Legge 24 aprile 2020, n. 27.

Si esprime pertanto parere:

FAVOREVOLE per la PRODUZIONE				
FAVOREVOLE per la COMMERCIALIZZAZIONE e l'UTILIZZO				
NON FAVOREVOLE per la PRODUZIONE, la COMMERCIALIZZAZIONE e l'UTILIZZO	///			
PRODUZIONE: il prodotto può essere realizzato, ma non può essere immesso sul mercato, né a titolo oneroso, né gratuito. COMMERCIALIZZAZIONE: il prodotto può essere immesso sul mercato a titolo oneroso o gratuito. UTILIZZO: uso del prodotto secondo la destinazione d'uso dichiarata.				

Istituto Superiore di Sanità Il Dirigente di Ricerca incaricato (Dott.ssa Roberta Marcoaldi)

M.R. E.S.

