



Entrate

22 NOV 2006

0000026 000067AD WCCDAD01
00001396 03/11/2006 11:26:45
0001-00009 60F528933009DAB3



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELL'INNOVAZIONE
DIREZ. GENERALE DEI FARMACI E DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO IV

DGFDM/IV/I.5.l.e/2/P. 38107

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 del 07/11/2006 presentata dalla ditta Allergoline Biotech & Research S.r.l. con sede in Modena, C.so Vittorio Emanuele II°, n.3 - C.F. e P.IVA 02737550364;
CONSIDERATO che la ditta istante ha effettuato i versamenti richiesti dal D.M. 24 Maggio 2004;
VISTI gli atti d'ufficio;

SI ATTESTA

Che la ditta Allergoline Biotech & Research S.r.l. con sede in Modena, C.so Vittorio Emanuele II°, n.3 C.F. e P.IVA 02737550364 ha marcato CE, come dispositivi medici diagnostici in vitro, secondo le procedure previste dalla direttiva 98/79/CE, i prodotti:

Prodotto

KIT PER LA DETERMINAZIONE IN VITRO DELLE INTOLLERANZE ALIMENTARI MEDIANTE TEST LEUCOCITOTOSSICO.
CODICI PROD. CY20- CY30- CO07-MU03

I suddetti prodotti, in base all'art. 4 della direttiva 98/79/CE, sono di libera circolazione e possono essere messi in commercio in Italia e in tutto il territorio dell'Unione Europea. Si rilascia il presente attestato su richiesta dell'interessato per gli usi consentiti dalla legge e per l'esportazione.

22 NOV, 2006



IL DIRETTORE DELL'UFFICIO IV
(Dott.ssa Giovanna Nisticò)

Giovanna Nisticò



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELL'INNOVAZIONE
DIREZIONE GENERALE DEI FARMACI E DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO IV

L.5.l.e.2

Prot. n° 34364

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 del 14-09-2007 presentata dalla ditta Allergoline Biotech & research S.r.l. con sede in Via Carlo Zucchi 31/A -41100- Modena, Italia, P.IVA 02737550364;
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 14-09-2007 submitted by the company Allergoline Biotech & research S.r.l. located in Via Carlo Zucchi 31/A -41100- Modena, Italy, P.IVA 02737550364;

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 Allergoline Biotech & research S.r.l. con sede in Via Carlo Zucchi 31/A - 41100- Modena, Italia, P.IVA 02737550364, ha prodotto e marcato CE, come dispositivo medico-diagnostico in vitro, secondo le procedure previste dalla direttiva 98/79/CE, il seguente prodotto:

That the Company Allergoline Biotech & research S.r.l. located in Via Carlo Zucchi 31/A - 41100- Modena, Italy, P.IVA 02737550364, manufactured and affixed CE marking as in vitro diagnostic-medical device, according to the Directive 98/79/EC, the following product:

AC13-AC13M

Kit per la determinazione in vitro delle intolleranze alimentari mediante test leucocitotossico

Kit for in vitro leukocytotoxic food intolerance test



Il suddetto prodotto, in base all'art. 4 della direttiva 98/79/CE, è di libera circolazione e può essere messo in commercio in Italia e in tutto il territorio dell'Unione Europea. Si rilascia il presente attestato su richiesta dell'interessato per gli usi consentiti dalla legge e per l'esportazione.

The above mentioned product, according to the art. 4 of 98/79/EC directive, can freely circulate and can be commercialized in Italy and in the whole of the European Union. This certificate is issued on the interested company's request according to the law and for exporting.

16 OTT. 2007

DIRETTORE DELL'UFFICIO IV
 (Dott. Giovanna Nisticò)


