

To whom it may concern

Ogni Dispositivo Medico, di Protezione e IVD deve essere registrato presso MHRA prima dell'immissione sul mercato in UK. Fabbricanti con sede fuori UK devono nominare un loro Rappresentante avente sede in UK (UKRP).
All medical devices, IVDs, PPE must be registered with the MHRA before they can be placed on the market in Great Britain. Non-UK manufacturer, are required to appoint a single UK Responsible Person (UKRP) within the UK.

La sottoscritta società/The undersigned company

LUXAMED GmbH & Co. KG

con sede in/based in

**Daniel-Weil-Str. 3
Blaubeuren
89143
Germany**

Dichiara/Declares

Di aver nominato la seguente società come UKRP affinché operi in UK per suo nome e conto per i prodotti sotto elencati con etichetta aggiornata, firmando la specifica Lettera di Designazione prevista da MHRA. I prodotti sono registrati nel Data Base Pubblico di Registrazione dei DM.

To have commissioned the company shown here to act as UKRP in his name and on behalf regarding the items listed below; that labels are updated within UK; that Letter of Designation that includes standard text provided by the MHRA was signed. All devices are registered with Public Access Database for Medical Device Registration.

**Advena Ltd
Pure Offices
Plato Close
Warwick
CV34 6WE
England, United Kingdom**

Elenco dei prodotti (Codice Gima + descrizione)
List of products (Gima code + description)

Codice Gima/Gima code	Nome/Name
31570	2,5V otoscope black
31571	2,5V otoscope blue
31572	3,7V otoscope black
19502	2,5V dermatoscope with scale
34468	3,7V laryngoscope handle

Date, place

BLAUBEUREN, 31.05.2022

Stamp and signature



LUXAMED GmbH & Co. KG

Daniel-Weil-Str 3
89143 Blaubeuren
Germany
T +49 (0) 7344 929050
F +49 (0) 7344 9290510
info@luxamed.de