

To whom it may concern

Ogni Dispositivo Medico, di Protezione e IVD deve essere registrato presso MHRA prima dell'immissione sul mercato in UK. Fabbrikanti 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

Advena Ltd UK

con sede in/based in

United Kingdom

Pure Offices, Plato Close, Warwick CV34 6WE

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.

Elenco dei prodotti (Codice Gima + descrizione)

List of products (Gima code + description)

Codice Gima/Gima code	Nome/Name
SLN100	SurgiLance Safety Lancets, 1.0mm, Yellow
SLN170	SurgiLance Safety Lancets, 1.7mm, Lime
SLN200	SurgiLance Safety Lancets, 1.8mm, Grey
SLN240	SurgiLance Safety Lancets, 2.2mm, Orange
SLN300	SurgiLance Safety Lancets, 2.8mm, Pink
SLB200	SurgiLance Safety Lancets, 1.8mm, Green
SLB250	SurgiLance Safety Lancets, 2.3mm, Blue

Date, place

__20 May 2022, Singapore__

Stamp and signature

