

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

_____ Ningbo Advan Electrical Co., Ltd _____
con sede in/based in
_____ Industrial Development Zone, Fuhai Town, Cixi City, Ningbo, Zhejiang Province, China 315332 _____

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.

_____ Etheria Medical Ltd _____
_____ The Old brush Factory Unit 2D _____
_____ Whickham Industrial Estate, Swalwell, Newcastle Upon Tyne, NE16 3DA United Kingdom _____

Elenco dei prodotti (Codice Gima + descrizione)

List of products (Gima code + description)

Codice Gima/Gima code	Nome/Name
25891	Disposable skin stapler
25892	Remover for skin stapler

Date, place

Cixi. May 17th, 2022

Stamp and signature

_____ 李厚学 _____
