

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

RIMSA P. LONGONI S.R.L.

con sede in/based in Via Monterosa 18/20/22, 20831 Seregno (MB)

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.

MDQ Services Ltd
71-75 Shelton Street
Greater London
London
WC2H9JQ
England, United Kingdom

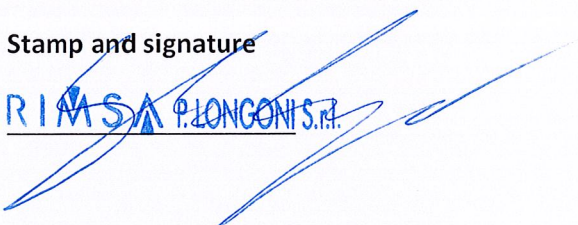
Elenco dei prodotti (Codice Gima + descrizione)
List of products (Gima code + description)

Codice Gima/Gima code	Nome/Name
30726 - 30727	ALFA-FIX
30723 - 30724 - 30725	ALFA-FLEX
30716 - 30717	L88-LED-M
49125 - 49127	PRIMA-FIX
49126 - 49128	PRIMA-FLEX
30787 - 30791 - 30781 - 30790 - 30792	PENTALED 12
49115 - 49118 - 49116 - 49117 - 49119	PENTALED 28
30779 - 30780 - 30782 - 30781 - 30783	PENTALED30E
49100 - 49101 - 49103 - 49102	SATURNO-LED

Date, place

02/03/2022 , Seregno

Stamp and signature


RIMSA P. LONGONI S.r.l.