

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

Taian Dalu Medical Instrument Co.,Ltd.

con sede in/based in

West Yitianmen street, High-tech zone, Taian, Shandong, China, 271000

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.

Trion Pharma Uk

Address: Trion Pharma Limited 26-30 London Road, Cowplain, PO88DL, UK

Contact Person: Chirag

E-mail: info@trionpharma.co.uk

Tel: +44 2392255770

Elenco dei prodotti (Codice Gima + descrizione)

List of products (Gima code + description)

Codice Gima/Gima code	Nome/Name
33679	Peak flow meter DL-F03
33680	Peak flow meter DL-F04
33672	Spacer for aerosol DL-01A ABS -L
33673	Spacer for aerosol DL-01A ABS -C
33674	Spacer for aerosol DL-01A ABS -I

Date, place

Taian, Shandong, China May 19, 2021

Stamp and signature

