**Allegato F - Modulo elenco dispositivi**

|  |  |
| --- | --- |
| **Dati Fornitore** | |
| Ragione sociale |  |
| Partita IVA |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Dispositivi offerti che hanno l'obbligo di iscrizione alla Banca Dati DM (come da Decreti Ministeriali del 21/12/2009 e del 23/12/2013)** | | | | | | |
| Codice prodotto  (così come riportato in offerta economica) | Codice Prodotto  (rilasciato dal Fabbricante) | Denominazione commerciale | Codice CND | N. Identificativo Iscrizione Banca Dati BD\_RDM (**\***) | Nome Fabbricante  (ragione sociale) | Partita IVA Fabbricante |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

**(\*) Qualora non sia presente il numero identificativo di iscrizione alla Banca Dati/Repertorio Dispositivi Medici, la Ditta deve OBBLIGATORIAMENTE compilare la dichiarazione di cui al Mod\_BD\_DM**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Dispositivi offerti che NON hanno l'obbligo di iscrizione alla Banca Dati DM (come da Decreti Ministeriali del 21/12/2009 e del 23/12/2013)** | | | | | | |
| Codice prodotto  (cosi come riportato in offerta economica) | Codice Prodotto  (rilasciato dal Fabbricante) | Denominazione commerciale | Codice CND | Nome Fabbricante  (ragione sociale) | Partita IVA Fabbricante | Specificare se (riportare il numero corrispondente[[1]](#footnote-1)) |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

TIMBRO E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE DELLA DITTA FORNITRICE

1. 1. Prodotto non DM

   2. DM su misura

   3. DM per indagini cliniche

   4. DM di Classe I o assemblati di DM immessi in commercio dai soggetti di cui all'art. 1 del Decreto Ministeriale del 21/12/2009 che hanno sede legale fuori del territorio italiano

   5. DM immessi in commercio prima del 1 Maggio 2007

   6. Prodotto non IVD, secondo l’Art. 1 comma b del D. Lgs. 332/2000

   7. IVD i cui fabbricanti e mandatari hanno sede legale fuori dal territorio italiano, ad esclusione dei dispositivi di cui all’ all. II del D. Lgs. 332/2000 e degli autodiagnostici

   8. IVD immessi in commercio prima del 5 Giugno 2014 [↑](#footnote-ref-1)