



 [Stampa](#) |  [Scarica il dataset](#)

Elenco dei dispositivi medici

Criteri di ricerca:

Denominazione fabbricante:

Codice fiscale fabbricante:

Partita IVA / VAT number fabbricante:

Codice nazione fabbricante:

Denominazione mandatario:

Codice fiscale mandatario:

Partita IVA / VAT number mandatario:

Codice nazione mandatario:

Tipologia dispositivo:

Identificativo di registrazione attribuito dal sistema BD/RDM:

Codice attribuito dal fabbricante:

Nome commerciale e modello: **TAFFIX**

Classificazione CND:

Descrizione CND:

Classe CE (valida solo per dispositivi medici di classe, impiantabili attivi e IVD):

Elenco dispositivi individuati

Dati aggiornati al:06/12/2020

DISPOSITIVO MEDICO/ASSEMBLATO								FABBRICANTE/ASSEMBLATORE					
TIPOLOGIA	IDENTIFICATIVO		CODICE ATTRIBUITO DAL FABBRICANTE/ASSEMBLATORE	NOME COMMERCIALE E MODELLO	CND	CLASSE CE	DATA PRIMA PUBBLICAZIONE	DATA FINE IMMISSIONE IN COMMERCIO	RUOLO AZIENDA	DENOMINAZIONE	CODICE FISCALE	PARTITA IVA/VAT NUMBER	NAZIONE
DISPOSITIVO	DI REGISTRAZIONE	ISCRITTO AL REPERTORIO											
Dispositivo	2039619	N	1841600	TAFFIX	R0499 - FILTRI RESPIRATORI - ALTRI	I - Classe I non sterile e senza funzioni di misura	04/12/2020		FABBRICANTE	NASUS PHARMA LTD.			IL
									MANDATARIO	MDI EUROPA		DE812962943	DE
Dispositivo	2039626	N	1841603	TAFFIX FAMILY	R0499 - FILTRI RESPIRATORI - ALTRI	I - Classe I non sterile e senza funzioni di misura	04/12/2020		FABBRICANTE	NASUS PHARMA LTD.			IL
									MANDATARIO	MDI EUROPA		DE812962943	DE

<< < Pagina:1 > >> Num. Pagine:1 Num. Dispositivi:2

Certificate of CE-Registration



This is to certify that, in accordance with either medical device Directive 93/42/EEC as amended by 2007/47/EC or Directive 98/79/EC, mdi Europa GmbH agree to perform all duties and responsibilities as the Authorized Representative for

Nasus Pharma Ltd.
Harakevet 29
6618306 Tel Aviv
Israel

as stipulated and demanded by the afore-mentioned Directives. The German competent authorities have allocated the medical devices of the manufacturer the following registration numbers:

GMDN Code	Description	Classification	Registration Number
45592	Nasal air filter	I	DE/CA09/0760/N18/001

The manufacturer has provided mdi Europa with all necessary documentation, together with an appropriate Declaration of Conformity confirming that the medical devices fulfill the essential requirements of either Directive 93/42/EEC as amended by 2007/47/EC or 98/79/EC. A safety officer has been appointed for Germany and therefore is in full compliance with § 31 MPG.

Signed on 08 May 2020

Werner Sander
President