Al Ministero della salute

Direzione Generale dei dispositivi medici e del servizio farmaceutico

Ufficio 3

Viale G. Ribotta, 5

00144 ROMA

**Oggetto: Istanza per autorizzazione all’immissione sul mercato in deroga ai sensi dell’Art. 11, comma 5 del d.lgs. 137/2022**

|  |  |
| --- | --- |
| **Dati del fabbricante** | |
| **Ragione sociale** |  |
| **Indirizzo** |  |
| **Indirizzo PEC** |  |
| **Persona responsabile del rispetto della normativa** |  |
| **Indirizzo mail** |  |
| **Recapito telefonico** |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Dati del mandatario (ove applicabile)** | |
| **Ragione sociale** |  |
| **Indirizzo** |  |
| **Indirizzo PEC** |  |
| **Persona responsabile del rispetto della normativa** |  |
| **Indirizzo mail** |  |
| **Recapito telefonico** |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Dati del soggetto formalmente delegato alla presentazione dell’istanza**  **(ove applicabile)** | |
| **Ragione sociale** |  |
| **Indirizzo** |  |
| **Indirizzo PEC** |  |
| **Persona responsabile del rispetto della normativa** |  |
| **Indirizzo mail** |  |
| **Recapito telefonico** |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Dati del dispositivo**  **In caso di più dispositivi replicare questa sezione** | | |
| **Codice articolo o codice catalogo attribuito dal fabbricante** |  | |
| **Numero di registrazione in Banca dati/Repertorio** |  | |
| **Nome commerciale del dispositivo** |  | |
| **Codice CND/EMDN** |  | |
| **Descrizione del dispositivo** |  | |
| **Destinazione d’uso** |  | |
| **Classe di rischio** | Classe III | Classe IIa |
| Classe IIb | Classe I |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Certificato MDD**  *certificato rilasciato dall’Organismo notificato ai sensi della Direttiva 93/42/CEE o della Direttiva 90/385/CEE*  **In caso di più certificati replicare la presente sezione**  **NB: allegare il certificato alla presente istanza** | | |
| **Organismo Notificato** |  | |
| **Procedura di valutazione della conformità** | Allegato II, escluso punto 4 | Allegato IV |
| Allegato II, punto 4 | Allegato V |
| Allegato III | Allegato VI |
| **Numero certificato** |  | |
| **Data emissione** |  | |
| **Data scadenza** |  | |

|  |  |
| --- | --- |
| **Dati dell’Organismo notificato cui il fabbricante ha presentato la domanda di certificazione ai sensi del Regolamento (UE) 2017/745**  **NB: allegare documento di accettazione della domanda da parte dell’Organismo notificato** | |
| **Denominazione** |  |
| **Persona di riferimento** |  |
| **Indirizzo mail** |  |
| **Data presentazione della domanda** |  |
| **Data accettazione della domanda** |  |
| **Data firma contratto** |  |
| **Data prevista per la certificazione** |  |

L’azienda \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(inserire ragione sociale come da tabella sopra),* in qualità di fabbricante/mandatario/soggetto delegato (*cancellare le voci che non interessano*) per i dispositivi medici sopra riportati,

richiede

l’autorizzazione all’immissione sul mercato del/i suddetto/i dispositivo/i ai sensi dell’art. 59 del regolamento, nonché dell’art. 11 comma 3 del D. Lgs n.137 del 5/8/2022.

A tal fine dichiara sotto la propria responsabilità che:

* il dispositivo/i dispositivi non ha/hanno subito alcuna modifica rispetto a quello/i già marcati CE ai sensi della Direttiva 93/42/CEE o della Direttiva 90/385/CEE cui fa riferimento il certificato CE emesso dall’Organismo notificato;
* il/i dispositivo/i è/sono di vitale importanza per la salute pubblica o la sicurezza e la salute dei pazienti**;**
* non sono disponibili sul mercato dispositivi alternativi/sostituti adeguati marcati CE;
* per il/i dispositivo/i dispositivi oggetto della presente istanza sono rispettate le prescrizioni del regolamento in materia di sorveglianza post-commercializzazione, vigilanza e sorveglianza del mercato;
* i seguenti Assessorati hanno presentato la segnalazione di necessità e insostituibilità prevista al comma 4 dell’art. 11 del d.lgs. 137/2022 (*aggiungere le righe necessarie*):

|  |  |
| --- | --- |
| **Assessorato** | **Data di trasmissione della segnalazione** |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

La presente istanza viene presentata in quanto non è stato possibile completare la valutazione della conformità del dispositivo/dei dispositivi medici sensi del Regolamento 2017/745 per circostanze eccezionali e imprevedibili come di seguito evidenziato:

|  |
| --- |
|  |

La scrivente si impegna ad informare il Ministero della salute circa qualsiasi azione correttiva o preventiva correlata alla sicurezza del dispositivo/dei dispositivi.

Si allegano alla presente istanza i seguenti documenti:

* dichiarazione di conformità CE secondo la Direttiva 93/42/CEE o Direttiva 90/385/CEE per i dispositivi medici oggetto della richiesta;
* copia dei certificati dell’Organismo notificato menzionati nel presente documento;
* relazione che dia evidenza che il dispositivo/i dispositivi è/sono di vitale importanza per la salute pubblica o la sicurezza e la salute dei pazienti;
* dichiarazione dell’Organismo notificato riportante (1) la data di presentazione della domanda di valutazione della conformità, (2) la data di accettazione della domanda, (3) che è stato firmato un contratto ai sensi dell’allegato VII, punto 4.3 del Regolamento, (4) la data presunta della certificazione[[1]](#footnote-1)\*;
* dichiarazione dell’Organismo notificato che indichi che allo stato della valutazione non sono emerse non conformità tali da comportare un rischio inaccettabile per la salute e la sicurezza di pazienti, utilizzatori o altre persone, o per altri aspetti della protezione della salute pubblica.
* elenco delle Istituzioni sanitarie presso cui il/i dispositivo/i è/sono già in uso.

**Data e firma del legale rappresentante**

1. \*Sulla base della data presunta della certificazione sarà determinata la durata della deroga [↑](#footnote-ref-1)