



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA PROGRAMMAZIONE E
DELL'ORDINAMENTO DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI, DEL SERVIZIO
FARMACEUTICO E DELLA SICUREZZA DELLE CURE
Uff. 03 ex DGFDM

DGDFSC.3/P/I.5.l.e.1/153/2012

VISTA la direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici;

HAVING REGARD to Directive 93/42/EEC concerning medical devices;

VISTO il Decreto Legislativo n. 46/97 e successive modifiche recante il recepimento della direttiva 93/42/CEE;

HAVING REGARD to the Legislative Decree n. 46/97 and its following amendments implementing Directive 93/42 EEC;

VISTA la richiesta datata 28/09/2012, prot. 67565-A-02/10/2012 presentata dalla ditta **PLATIUMED S.r.l.**, con sede in 36015 Schio (VI), Via Aspromonte 17, Italia - P. Iva/codice fiscale 02758560243;

HAVING REGARD to the request dated September 28th 2012, ref. 67565-A-02/10/2012, submitted by the Company **PLATIUMED S.r.l.**, located in 36015 Schio (VI), Via Aspromonte 17, Italy, VAT No/fiscal code 02758560243;

CONSIDERATO che la ditta richiedente ha effettuato i versamenti richiesti dal D.M. 24 maggio 2004;

WHEREAS the Company paid the fees required by Ministerial Decree May 24, 2004;

VISTI gli atti d'ufficio;

HAVING REGARD to the official deeds:

SI ATTESTA IT IS ATTESTED

che la Ditta **PLATIUMED S.r.l.** con sede in 36015 Schio (VI), Via Aspromonte 17, Italia, è il fabbricante e ha marcato CE come dispositivo medico, secondo le procedure previste dalla direttiva 93/42 CEE il prodotto:

*that, according to Directive 93/42/EEC, the Company **PLATIUMED S.r.l.** located in 36015 Schio (VI), Via Aspromonte 17, Italy, is the manufacturer and has marked CE as medical device the following product:*

Electro therapy, magneto therapy and ultrasound therapy devices/Apparati per elettroterapia, magnetoterapia, ultrasuonoterapia: "MAG201 Professional"

Tale prodotto, in base all'art. 4 della citata direttiva, è di libera circolazione e può essere messo in commercio in Italia e in tutto il territorio dell'Unione Europea.

The above mentioned product, according to the art. 4 of Directive 93/42/EEC, can freely circulate and can be placed on the market in Italy and all over the European Union.

Questo documento è rilasciato in unico originale a richiesta del fabbricante ai fini di esportazione di dispositivi medici **al di fuori dell'Unione Europea.**

*This document has been issued in an unique original version upon request of the manufacturer in order to export medical devices to **Countries outside European Union.***

Non è consentita la sua riproduzione o pubblicazione su carta, stampa, supporti elettronici o siti internet.

Ministero della Salute

DGDFSC

0074095-P-25/10/2012

I.5.l.e.1



112610662