



CERTIFICATO UE DI SISTEMA DI GESTIONE DELLA QUALITA'

Certificato n. 052/MDR

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato IX capi I e III del Regolamento (UE) 2017/745, si dichiara che il sistema completo di gestione della qualità istituito, documentato e implementato:

dal Fabbricante:

LED SPA

04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

SRN: IT-MF-000012232

per i seguenti dispositivi:

Apparecchi per elettrochirurgia ad alta frequenza
Accessori per elettrochirurgia
Apparecchi per terapia con CO2
Apparecchi per terapia diatermica e relativi accessori
Apparecchi per elettroterapia ed elettrostimolatori e relativi accessori
Apparecchi per terapia con onde d'urto e relativi accessori
Apparecchi per terapia laser e relativi accessori
Apparecchiature per ultrasuonoterapia e relativi accessori
Apparecchi per magnetoterapia e laserterapia e relativi accessori
Apparecchi per elettroterapia e ultrasuonoterapia e relativi accessori
Apparecchiature per magnetoterapia e relativi accessori
Apparecchi per ultrasuonoterapia e crioterapia e relativi accessori
Apparecchiature per il trattamento della fibromialgia
Sanificatore dentale e relativi accessori
Apparecchiature per l'erogazione del gas Argon e relativi accessori
Apparecchiature per pressoterapia e relativi accessori
Microdermoabrasione a Radiofrequenza e relativi accessori
Laser e relativi accessori per la chirurgia mininvasiva

Data di prima emissione: 2022-09-22

Data di emissione precedente: 2024-07-22

Data di emissione corrente: 2025-09-25

Data di scadenza: 2027-09-21

IMQ



CERTIFICATO UE DI SISTEMA DI GESTIONE DELLA QUALITA'

Certificato n. 052/MDR

è conforme e assicura la conformità di tali dispositivi ai requisiti applicabili del Regolamento UE suddetto. La validità del presente certificato è subordinata allo svolgimento delle attività di sorveglianza da parte dell'Organismo Notificato in conformità alla sezione 3 del suddetto Allegato.

Ulteriori informazioni sono presenti nell'Allegato tecnico che costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Questo Certificato UE è rilasciato da IMQ S.p.A. quale Organismo Notificato n. 0051 per il Regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici.

Gli esami ed i test effettuati (inclusi i riferimenti alle Specifiche comuni e/o alle norme applicate) sono documentati nel pertinente Rapporto di valutazione della conformità redatto da IMQ, tracciabile attraverso la Pratica IMQ (indicata nella sezione "Storico delle revisioni" che segue) e disponibile su richiesta.

Data di prima emissione:	2022-09-22
Data di emissione precedente:	2024-07-22
Data di emissione corrente:	2025-09-25
Data di scadenza:	2027-09-21

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Pietro Rocchi', is positioned above a horizontal line.

IMQ



EU QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

Certificate no. 052/MDR

On the basis of the assessment carried out according to the Annex IX chapters I and III of the Regulation (EU) 2017/745, we hereby certify that the full quality management system established, documented and implemented:

by the Manufacturer:

LED SPA

04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

SRN: IT-MF-000012232

for the following devices:

High frequency surgical equipment
Electrosurgical accessories
Equipment for CO2 gas supply
Equipment for diathermic therapy and related accessories
Electrotherapy equipments and electrostimulators and related accessories
Shockwave therapy equipments and related accessories
Therapeutic laser equipments and related accessories
Ultrasound therapy equipment and related accessories
Magnetotherapy and laser therapy equipment and related accessories
Electrotherapy and ultrasound therapy equipment and related accessories
Magnetotherapy equipment and related accessories
Ultrasound therapy and cryotherapy equipment and related accessories
Fibromyalgia treatment equipment
Dental sanificator and related accessories
Equipment for Argon gas supply and related accessories
Pressure therapy equipment and related accessories
Radio frequency micro-dermabrasion and related accessories
Laser and related accessories for minimally invasive surgery

First issue date: 2022-09-22

Previous issue date: 2024-07-22

Current issue date: 2025-09-25

Expiry Date: 2027-09-21

IMQ



EU QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

Certificate no. 052/MDR

complies and ensures the compliance of such devices with the applicable requirements of the aforementioned EU Regulation.

The validity of this certificate is subject to the performance of surveillance activities by the Notified Body in accordance with section 3 of the aforementioned Annex.

Further details are indicated in the Technical Attachment which is integral and substantial part of this certificate.

This EU Certificate is issued by IMQ S.p.A. as Notified Body no. 0051 for the Regulation (EU) 2017/745 related to medical devices.

Examinations and tests performed (references to applied common specifications and/or standard included) are documented in the relevant IMQ's conformity assessment Report, traceable through the IMQ's Project (indicated in the section "Revision history" below) and available on request.

First issue date:	2022-09-22
Previous issue date:	2024-07-22
Current issue date:	2025-09-25
Expiry Date:	2027-09-21

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Pietro Rocchi', is positioned above a horizontal line.

IMQ

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 1

Technical sheet no. 1

Categoria di dispositivo: Apparecchi per elettrochirurgia ad alta frequenza

Device category: High frequency surgical equipment

Destinazione d'uso: Dispositivi medici destinati ad uso temporaneo per operazioni chirurgiche nelle quali è richiesto il taglio e/o la coagulazione dei tessuti molli, con tecnica di tipo monopolare e/o bipolare, per chirurgia minore e/o chirurgia maggiore a cielo aperto e/o intra-operatoria percutanea e/o endoscopica e/o laparoscopica.

Intended purpose: Medical device intended for temporary use for surgical operations in which cutting and/or coagulation of soft tissues is required, with a monopolar and/or bipolar technique, for surgery minor and/or major in open and/or intra-operative percutaneous and/or endoscopic and/or laparoscopic.

Classe di rischio: IIb

Risk class: IIb

Sito/i del Fabbricante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 2

Technical sheet no. 2

Categoria di dispositivo: Accessori per elettrochirurgia

Device category: Electrosurgical accessories

Destinazione d'uso: Dispositivi destinati ad essere collegati, per uso temporaneo, ad apparecchi di elettrochirurgia ad alta frequenza per interventi chirurgici nei quali è richiesto il taglio e/o la coagulazione di tessuti molli con tecnica monopolare e/o bipolare, per chirurgia minore e/o maggiore in aperto e / o intraoperatorio percutaneo e / o endoscopico e / o laparoscopico

Intended purpose: Devices destined to be connected, for temporary use, to high frequency electrosurgical units for surgical operations in which cutting and / or coagulation of soft tissues is required, with a monopolar and / or bipolar technique, for minor surgery and / or major in open and / or intra-operative percutaneous and / or endoscopic and / or laparoscopic

Classe di rischio: IIb

Risk class: IIb

Sito/i del Fabbrikante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Scheda tecnica n. 3

Technical sheet no. 3

Categoria di dispositivo: Apparecchi per terapia con CO2

Device category: Equipment for CO2 gas supply

Destinazione d'uso: Dispositivo medico attivo ad uso temporaneo e professionale, atto a regolare e controllare il gas inerte CO2 utilizzato per il trattamento terapeutico mediante somministrazione sottocutanea di: arteriopatie periferiche organiche e funzionali; pannocitosi Edemato-Fibro-Sclerotica (PEFS); adiposità localizzate; psoriasi; insufficienza venosa e linfatica; skin resurfacing (acne, dermatoprosi) o altro - trattamenti cutanei

Intended purpose: Active medical device for temporary and professional use, designed to regulate and control the inert CO2 gas used for therapeutic treatment by subcutaneous administration of: organic and functional peripheral arteriopathies; Edemato-Fibro-Sclerotic Pannocytosis (PEFS); localized adiposities; psoriasis; venous and lymphatic insufficiency; skin resurfacing (acne, dermatoprosi) or other - skin treatments

Classe di rischio: IIb

Risk class: IIb

Sito/i del Fabbricante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Scheda tecnica n. 4

Technical sheet no. 4

Categoria di dispositivo: **Apparecchi per terapia diatermica e relativi accessori**

Device category: *Equipment for diathermic therapy and related accessories*

Destinazione d'uso: **Dispositivo medico attivo e accessori ad uso temporaneo, indicato per l'applicazione di trattamenti diatermici terapeutici capacitivi e resistivi per il trasferimento energetico di lesioni muscolo-scheletriche (contratture, distorsioni e stiramenti, tendiniti, sinoviti e borsiti) e affezioni articolari dolorose in ambito ambulatoriale e per uso professionale utilizzo, da parte di personale specializzato in fisioterapia**

Intended purpose: *Active medical device and accessories for temporary use, indicated for the application of therapeutic capacitive and resistive diathermal treatments for energy transfer of musculoskeletal injuries (contractures, sprains and strains, tendonitis, synovitis and bursitis) and painful joint disease in an outpatient setting and for professional use, on the part of specialized personnel in physical therapy*

Classe di rischio: **IIb**

Risk class: *IIb*

Sito/i del Fabbricante / **- 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy**

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: **Non applicabile**

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: *Not applicable*

Condizioni o limitazioni di validità: **Nessuna**

Conditions for or limitations to the validity: *None*

Altre informazioni rilevanti: **Nessuna**

Other relevant data: *None*

Dati dei dispositivi: **I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.**

Device data: *Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.*

Scheda tecnica n. 5

Technical sheet no. 5

Categoria di dispositivo: **Apparecchi per elettroterapia ed elettrostimolatori e relativi accessori**
Device category: *Electrotherapy equipments and electrostimulators and related accessories*

Classe di rischio: **Ila**
Risk class: *Ila*

Sito/i del Fabbricante / **- 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy**
Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: **Non applicabile**

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: *Not applicable*

Condizioni o limitazioni di validità: **Nessuna**
Conditions for or limitations to the validity: *None*

Altre informazioni rilevanti: **Nessuna**
Other relevant data: *None*

Dati dei dispositivi: **I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.**

Device data: *Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.*

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 6

Technical sheet no. 6

Categoria di dispositivo: **Apparecchi per terapia con onde d'urto e relativi accessori**

Device category: Shockwave therapy equipments and related accessories

Classe di rischio: **Ila**

Risk class: Ila

Sito/i del Fabbricante / **- 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy**

Manufacturer's site(s):

**Riferimenti ad altri certificati
necessari per l'immissione sul
mercato dei dispositivi in
questione:** **Non applicabile**

*Reference to other certificates
required for the placing on the
market of the covered devices:* *Not applicable*

**Condizioni o limitazioni di
validità:** **Nessuna**

*Conditions for or limitations to
the validity:* *None*

Altre informazioni rilevanti: **Nessuna**

Other relevant data: *None*

Dati dei dispositivi: **I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.**

Device data: *Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.*

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 7

Technical sheet no. 7

Categoria di dispositivo: **Apparecchi per terapia laser e relativi accessori**

Device category: *Therapeutic laser equipments and related accessories*

Destinazione d'uso: **Dispositivo medico attivo e accessori per uso temporaneo e professionale, progettati e realizzati per applicazioni di laserterapia in ambito biostimolante, rigenerativo, analgesico, antinfiammatorio e/o nevralgico**

Intended purpose: *Active medical device and accessories for temporary and professional use, designed and manufactured for laser therapy applications in biostimulant, regenerative, analgesic, anti-inflammatory, and/or neuralgic*

Classe di rischio: **IIb**

Risk class: *IIb*

Sito/i del Fabbricante / **- 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy**

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: **Non applicabile**

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: *Not applicable*

Condizioni o limitazioni di validità: **Nessuna**

Conditions for or limitations to the validity: *None*

Altre informazioni rilevanti: **Nessuna**

Other relevant data: *None*

Dati dei dispositivi: **I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.**

Device data: *Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.*

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 8

Technical sheet no. 8

Categoria di dispositivo: Apparecchiature per ultrasuonoterapia e relativi accessori

Device category: Ultrasound therapy equipment and related accessories

Classe di rischio: IIa

Risk class: IIa

Sito/i del Fabbricante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 9

Technical sheet no. 9

Categoria di dispositivo: **Apparecchi per magnetoterapia e laserterapia e relativi accessori**
Device category: *Magnetotherapy and laser therapy equipment and related accessories*

Classe di rischio: **Ila**
Risk class: *Ila*

Sito/i del Fabbricante / **- 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy**
Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: **Non applicabile**

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: *Not applicable*

Condizioni o limitazioni di validità: **Nessuna**
Conditions for or limitations to the validity: *None*

Altre informazioni rilevanti: **Nessuna**
Other relevant data: *None*

Dati dei dispositivi: **I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.**

Device data: *Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.*

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 10

Technical sheet no. 10

Categoria di dispositivo: **Apparecchi per elettroterapia e ultrasuonoterapia e relativi accessori**

Device category: *Electrotherapy and ultrasound therapy equipment and related accessories*

Classe di rischio: **Ila**

Risk class: *Ila*

Sito/i del Fabbricante / **- 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy**

Manufacturer's site(s):

**Riferimenti ad altri certificati
necessari per l'immissione sul
mercato dei dispositivi in
questione:** **Non applicabile**

*Reference to other certificates
required for the placing on the
market of the covered devices:* *Not applicable*

**Condizioni o limitazioni di
validità:** **Nessuna**

*Conditions for or limitations to
the validity:* *None*

Altre informazioni rilevanti: **Nessuna**

Other relevant data: *None*

Dati dei dispositivi: **I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.**

Device data: *Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.*

Scheda tecnica n. 11

Technical sheet no. 11

Categoria di dispositivo: Apparecchiature per magnetoterapia e relativi accessori

Device category: Magnetotherapy equipment and related accessories

Classe di rischio: IIa

Risk class: IIa

Sito/i del Fabbricante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 12

Technical sheet no. 12

Categoria di dispositivo: **Apparecchi per ultrasuonoterapia e crioterapia e relativi accessori**
Device category: *Ultrasound therapy and cryotherapy equipment and related accessories*

Classe di rischio: **Ila**
Risk class: *Ila*

Sito/i del Fabbricante / **- 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy**
Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: **Non applicabile**

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: *Not applicable*

Condizioni o limitazioni di validità: **Nessuna**
Conditions for or limitations to the validity: *None*

Altre informazioni rilevanti: **Nessuna**
Other relevant data: *None*

Dati dei dispositivi: **I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.**

Device data: *Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.*

Scheda tecnica n. 13

Technical sheet no. 13

Categoria di dispositivo: Apparecchiature per il trattamento della fibromialgia

Device category: Fibromyalgia treatment equipment

Classe di rischio: IIa

Risk class: IIa

Sito/i del Fabbricante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 14

Technical sheet no. 14

Categoria di dispositivo: Sanificatore dentale e relativi accessori

Device category: Dental sanificator and related accessories

Destinazione d'uso: Dispositivo medico ed accessori destinati all'utilizzo temporaneo nella prevenzione, riduzione ed inattivazione della carica batterica in pazienti portatori di protesi implantari affetti da mucosite e/o perimplantite.

Intended purpose: Medical device and accessories intended for temporary use in the prevention, reduction, and inactivation of bacterial load in patients with implant prostheses affected by mucositis and/or peri-implantitis.

Classe di rischio: IIb

Risk class: IIb

Sito/i del Fabbricante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 15

Technical sheet no. 15

Categoria di dispositivo: Apparecchiature per l'erogazione del gas Argon e relativi accessori

Device category: Equipment for Argon gas supply and related accessories

Destinazione d'uso: Dispositivo medico e relativi accessori destinati ad essere collegati ad un'unità elettrochirurgica compatibile, per procedure di taglio e coagulazione senza contatto con gas Argon in chirurgia aperta o laparoscopica

Intended purpose: Medical device and related accessories intended to be connected to an electrosurgical compatible unit, for non-contact cutting and coagulation procedures with Argon gas in open or laparoscopic surgery

Classe di rischio: IIb

Risk class: IIb

Sito/i del Fabbricante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Allegato Tecnico al Certificato UE n. 052/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 052/MDR

Scheda tecnica n. 16

Technical sheet no. 16

Categoria di dispositivo: Apparecchiature per pressoterapia e relativi accessori

Device category: Pressure therapy equipment and related accessories

Classe di rischio: IIa

Risk class: IIa

Sito/i del Fabbricante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Scheda tecnica n. 17

Technical sheet no. 17

Categoria di dispositivo: Microdermoabrasione a Radiofrequenza e relativi accessori

Device category: Radio frequency micro-dermabrasion and related accessories

Destinazione d'uso: Dispositivo medico ed accessori destinati all'utilizzo temporaneo in procedure di microdermoabrasione a radiofrequenza medico-ambulatoriali.

Intended purpose: Medical device and accessories intended for temporary use in medical-ambulatory RF micro-dermabrasion procedures.

Classe di rischio: IIb

Risk class: IIb

Sito/i del Fabbrikante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Scheda tecnica n. 18

Technical sheet no. 18

Categoria di dispositivo: Laser e relativi accessori per la chirurgia mininvasiva

Device category: Laser and related accessories for minimally invasive surgery

Destinazione d'uso: Laser e relativi accessori destinati alla chirurgia mini-invasiva e alla biostimolazione tissutale post-operatoria.

Intended purpose: Laser and related accessories intended for minimally invasive surgery and post-operative tissue biostimulation.

Classe di rischio: IIb

Risk class: IIb

Sito/i del Fabbrikante / - 04011 APRILIA (LT) - VIA SELCIATELLA 40 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s):

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione: Non applicabile

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices: Not applicable

Condizioni o limitazioni di validità: Nessuna

Conditions for or limitations to the validity: None

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

Dati dei dispositivi: I dati dei dispositivi sono elencati nel documento 'Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR' rev. 8 del 2025/09/25 allegato al presente certificato. Tale documento costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Device data: Data of the devices are listed in the document 'List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR' rev. 8 dated 2025/09/25 attached to this certificate. This document is integral and substantial part of this certificate.

Storico delle revisioni

Revision history

N. No.	Data Date	Riferimento Pratica IMQ Reference to IMQ Project	Descrizione Description
1	2022-09-22	DM21-0073246-01	Prima emissione <i>First Issue</i>
2	2023-05-30	DM23-0086125-01	Estensione per inserimento nuova categoria di dispositivo "Accessori per elettrochirurgia"; adozione dei nuovi template IMQ del certificato e del relativo allegato, senza alcuna modifica ai dati dei dispositivi <i>Extension for additional new device category "Electrosurgery accessories"; adoption of the new IMQ templates of the certificate and related annex, without any change to the data of the devices</i>
3	2023-07-27	DM23-0090442-01	Estensione per inserimento nuove categorie di dispositivi "Apparecchi per terapia con CO2", "Apparecchi per terapia diatermica e relativi accessori", "Apparecchi per elettroterapia ed elettrostimolatori e relativi accessori", "Apparecchi per terapia con onde d'urto e relativi accessori", "Apparecchi per terapia laser e relativi accessori" <i>Extension for additional new devices categories "Equipment for CO2 gas supply", "Equipment for diathermic therapy and related accessories", "Electrotherapy equipments and electrostimulators and related accessories", "Shockwave therapy equipments and related accessories", "Therapeutic laser equipments and related accessories"</i>
4	2023-10-13	DM23-0092233-01	Estensione per inserimento nuove categorie di dispositivi "Apparecchi per ultrasuonoterapia e crioterapia e relativi accessori", "Apparecchi per magnetoterapia e laserterapia e relativi accessori", "Apparecchi per elettroterapia e ultrasuonoterapia e relativi accessori", "Apparecchiature per magnetoterapia e relativi accessori", "Apparecchiature per ultrasuonoterapia e relativi accessori" <i>Extension for additional new devices categories "Ultrasound therapy equipment and related accessories", "Magnetotherapy equipment and related accessories", "System therapy equipment of electrotherapy and ultrasound and related accessories", "System therapy equipment of magnetotherapy and laser therapy and related accessories", "System therapy equipment of ultrasound and cryotherapy and related accessories"</i>
5	2023-11-24	DM23-0094198-01	Estensione per inserimento nuovi modelli (e relativi nomi commerciali e marche) di "Apparecchi per elettrochirurgia ad alta frequenza" <i>Extension for additional new models (and related trade names and trade marks) of "High frequency surgical equipment"</i>

Storico delle revisioni

Revision history

N. No.	Data Date	Riferimento Pratica IMQ Reference to IMQ Project	Descrizione Description
6	2024-07-03	DM24-0101582-01	Estensione per inserimento nuove categorie di dispositivi: "Apparecchiature per il trattamento della fibromialgia", "Sanificatore dentale e relativi accessori", "Apparecchiature per l'erogazione del gas Argon e relativi accessori", "Apparecchiature per pressoterapia e relativi accessori", "Microdermoabrasione a Radiofrequenza e relativi accessori", "Laser e relativi accessori per la chirurgia mininvasiva" <i>Extension for additional new devices categories: "Fibromyalgia treatment equipment", "Dental sanitizer and related accessories", "Equipment for Argon gas supply and related accessories", "Pressure Therapy equipment and related accessories", "Radio Frequency micro-dermabrasion and related accessories", "Laser and related accessories for minimally invasive surgery"</i>
7	2024-07-22	DM24-0107506-01	Aggiornamento del documento "Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR" per includere i modelli "Iono Base PLUS", "STIM BASE PLUS" e GMAC12" di "Apparecchi per elettroterapia ed elettrostimolatori e relativi accessori" <i>Updating the document "List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR" for include the models "Iono Base PLUS", "STIM BASE PLUS" e "GMAC12" of "Electrotherapy equipments and electrostimulators and related accessories"</i>
8	2025-09-25	DM25-0121424-01; DM25-0121442-01; DM25-0124935-01	Estensione per inserimento nuovi modelli (e relativi nomi commerciali e marche) di "Apparecchi per elettrochirurgia ad alta frequenza"; Estensione per inserimento nuovi modelli (e relativi nomi commerciali e marche) di "Apparecchiature per magnetoterapia e relativi accessori"; Approvazione modifica all'etichettatura a seguito della gestione dell'UDI attraverso Data Matrix per le categorie oggetto delle estensioni; Spostamento della sede legale presso VIA SELCIATELLA 40 - 04011 APRILIA (LT) <i>Extension for additional new models (and related trade names and trade marks) of "High frequency surgical equipment"; Extension for additional new models (and related trade names and trade marks) of "Magnetotherapy equipment and related accessories"; Approval of labelling changes following UDI management through Data Matrix for the categories covered by the extensions; Moving registered office to VIA SELCIATELLA 40 - 04011 APRILIA (LT)</i>



Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR

List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR

rev. 8 del of 2025/09/25

Marca/Marche Trade mark(s): LED	
Categoria di dispositivo: Device category:	Accessori per elettrochirurgia Electrosurgical accessories
Modello/i Model(s):	PENCIL PENCIL S CONNECTION NEUTRAL ELECTRODE BIPOLAR MONOPOLAR
Nome/i commerciale/i Trade name(s): come "Modello/i" / as "Model(s)"	



Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR

List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR

rev. 8 del of 2025/09/25

Marca/Marche Trade mark(s): GIMA	
Categoria di dispositivo: Device category:	Apparecchi per elettrochirurgia ad alta frequenza High frequency surgical equipment
Modello/i Model(s):	DIATERMO MB 300 D DIATERMO MB 300 T DIATERMO MB 400 D DIATERMO MB 400 T
Nome/i commerciale/i Trade name(s):	come "Modello/i" / as "Model(s)"
Modello/i Model(s):	DIATERMO MB 200 DIATERMO MB 200 F DIATERMO MB 200 D DIATERMO MB 200 T DIATERMO MB 202
Nome/i commerciale/i Trade name(s):	come "Modello/i" / as "Model(s)"
Modello/i Model(s):	DIATERMO 50 DIATERMO 80 DIATERMO 106 DIATERMO 108 DIATERMO MB 80 D DIATERMO MB 120 D DIATERMO MB 120 F DIATERMO MB 122 DIATERMO MB 132 DIATERMO MB 160 DIATERMO MB 160 D DIATERMO 50 T DIATERMO MB 120 T
Nome/i commerciale/i Trade name(s):	come "Modello/i" / as "Model(s)"



Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR

List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR

rev. 8 del of 2025/09/25

Marca/Marche Trade mark(s): GIMA	
Categoria di dispositivo: Device category:	Apparecchi per elettroterapia ed elettrostimolatori e relativi accessori Electrotherapy equipments and electrostimulators and related accessories
Modello/i Model(s):	Iono Base PLUS STIM BASE PLUS GMAC12
Nome/i commerciale/i Trade name(s): come "Modello/i" / as "Model(s)"	



Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR

List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR

rev. 8 del of 2025/09/25

Marca/Marche Trade mark(s): GIMA	
Categoria di dispositivo: Device category:	Apparecchi per elettroterapia e ultrasuonoterapia e relativi accessori Electrotherapy and ultrasound therapy equipment and related accessories
Modello/i Model(s):	UTC2 GMAA35 GMA115
Nome/i commerciale/i Trade name(s):	come "Modello/i" / as "Model(s)"



Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR

List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR

rev. 8 del of 2025/09/25

Marca/Marche Trade mark(s): GIMA	
Categoria di dispositivo: Device category:	Apparecchiature per magnetoterapia e relativi accessori Magnetotherapy equipment and related accessories
Modello/i Model(s): MT BASE PLUS	
Nome/i commerciale/i Trade name(s): come "Modello/i" / as "Model(s)"	



Elenco dei dispositivi oggetto del Certificato UE n. 052/MDR

List of the devices covered by the EU Certificate no. 052/MDR

rev. 8 del of 2025/09/25

Marca/Marche Trade mark(s): SURGEON	
Categoria di dispositivo: Device category:	Accessori per elettrochirurgia Electrosurgical accessories
Modello/i Model(s):	PENCIL PENCIL S CONNECTION NEUTRAL ELECTRODE BIPOLAR
Nome/i commerciale/i Trade name(s):	come "Modello/i" / as "Model(s)"