

Certificato di conformità CE

EC Certificate of Conformity



Sistema completo di garanzia di qualità secondo direttiva 93/42/CEE allegato II escluso punto 4
EC Directive 93/42/EEC Annex II, excluded clause 4 Full Quality Assurance System Medical Devices

Certificato n°: HD 60134521

Registration No:

Fabbricante: I.A.C.E.R. S.r.l.

Manufacturer:

Sede legale: Via Sandro Pertini 24/A
Registered Headquarter: 30030 Martellago (VE) – Italia

Sede operativa: Via Sandro Pertini 24/A – 9/C
Operational Headquarter: 30030 Martellago (VE) – Italia

Scopo: Dispositivi attivi per stimolazione / Active devices for stimulation
Scope:

(Vedere allegato tecnico al presente Certificato per tipologie, modelli e codici)
(See the attachment for typologies, models and codes designation)

L'organismo notificato dichiara che il Sistema di qualità stabilito ed applicato dalla società sopra specificata soddisfa i requisiti dell'allegato II, articolo 3 della suddetta direttiva. Questa approvazione è soggetta a sorveglianza periodica, così come definita nell'allegato II, articolo 5 della suddetta direttiva e può essere utilizzata congiuntamente alla dichiarazione di conformità redatta dal fabbricante. / The Notified Body hereby authorizes the quality management system established and applied by the company mentioned above. The requirements of Annex II, Article 3 of the directive have been met. This approval is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, Article 5, of the aforementioned EC Directive, and can be used by the company with the manufacturer's declaration of conformity.

L'organismo notificato/ Notified Body

Data di emissione/Issue date: 10/12/2018

Data di ultima modifica/Last revision date: 31/07/2020

Data di scadenza/Expiry date: 09/12/2023



Pagina/Page : 1 di/of 2

TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)

Autorizzata dal Ministero della Salute e dal Ministero dello Sviluppo Economico

Accredited by Ministry of Health and by Ministry of Economic Development

Organismo notificato con il numero 1936 presso la Commissione Europea

Notified under No. 1936 to the EC Commission

CE La marcatura CE può essere apposta esclusivamente se vengono soddisfatti i requisiti di tutte le direttive CE applicabili **CE**
The CE marking may be used if all relevant and effective EC Directives are complied with

Fabbricante/Manufacturer: I.A.C.E.R. S.r.l.

Scopo/Scope: **Dispositivi attivi per stimolazione** / *Active devices for stimulation*

Tipologia/ Typology: **Dispositivi per magnetoterapia** / *Magnetotherapy devices*

Modello/ Model

LaMagneto Basic

LaMagneto

LaMagneto Pro

LaMagneto X

MAG3000

Tipologia/ Typology: **Dispositivi per pressoterapia** / *Pressotherapy devices*

Modello/ Model

I-PRESS

Data di ultima modifica: 31/07/2020
Last revision date:

L'organismo notificato
Notified Body



TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)

Pagina/Page 2 di/of 2