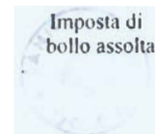




91778602



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELL'INNOVAZIONE
DIREZIONE GENERALE FARMACI E DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO III

DGFDM/III/P/I.5.I.e.1/2011/128

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 9 giugno 2011, prot. 26215-A-16/06/2011 con data presentata dalla ditta **LED S.p.A.**, con sede in Via Selciatella, 40 – 04011 Aprilia (LT) – Italia - P. Iva 00704680602;

HAVING REGARD to the request dated June 9th 2011, ref. 26215-A-16/06/2011, submitted by the Company LED S.p.A., located in Via Selciatella, 40 – 04011 Aprilia (LT) – Italy, VAT No 00704680602;

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 **LED S.p.A.**, con sito di produzione in Via Selciatella, 40 – 04011 Aprilia (LT) – Italia, è il fabbricante e ha marcato CE come dispositivi medici, secondo le procedure previste dalla direttiva 93/42 CEE il prodotto: **BIO MAGNETIC**.....

that, according to Directive 93/42/EEC, the Company LED S.p.A., with manufacturing plant in Via Selciatella, 40 – 04011 Aprilia (LT) – Italy, is the manufacturer and has marked CE as medical device the following product: BIO MAGNETIC.....

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 della 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.