



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELL'INNOVAZIONE
DIREZIONE GENERALE DEL FARMACO E DEI DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO III

DGFDM.III/P.I.5.1.e.1/153

VISTA la direttiva 93/42CEE concernente i dispositivi medici;
VISTO il D.L.vo, n.46/97 (e successive modifiche) recante attuazione della direttiva 93/42CEE;
VISTA l'istanza del 20 marzo 2008, presentata dalla Ditta **PLATIUMED S.R.L.** con sede in 36015 Schio (VI) Italia - Via Aspromonte, 17 - P. IVA 02758560243 - Protocollo n. 10292, 29/03/2008;
CONSIDERATO che la ditta istante ha effettuato i versamenti richiesti dal D.M. 24 Maggio 2004;
VISTI gli atti d'ufficio;
HAVING REGARD to the 93/42/EEC Directive concerning medical devices;
HAVING REGARD to the Legislative Decree (D.L.vo) n. 46/97 (and its following amendments) reporting the accomplishment of 93/42 EEC Directive;
HAVING REGARD to the request dated March 20, 2008 submitted by the Company **PLATIUMED S.R.L.** located in 36015 Schio (VI) Italy - Via Aspromonte, 17 - VAT number 02758560243 - Reference n.10292, 29/03/2008;
WHEREAS this Company paid the fees required by the Ministerial Decree (D.M.) May 24, 2004;
HAVING REGARD to the official deeds;

**SI ATTESTA
IT IS ATTESTED**

che la Ditta **PLATIUMED S.R.L.** con sede in 36015 Schio (VI) Italia - Via Aspromonte, 17; ha marcato CE, come dispositivo medico, secondo le procedure previste dalla direttiva 93/42/CEE il prodotto:
*that the Company **PLATIUMED S.R.L.** located in 36015 Schio (VI) Italy - Via Aspromonte, 17; has marked CE as medical device, according to the Directive 93/42 EEC, the product:*

"FISIOTEK".

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.

Si rilascia il presente attestato su richiesta dell'interessato per gli usi consentiti dalla legge e per l'esportazione nei Paesi al di fuori dell'Unione Europea.

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

This certificate is issued on the interested party's request according to the law and for export to Countries outside European Union.

IL DIRETTORE GENERALE
THE GENERAL MANAGER
Dott. Giuseppe Ruocco

Ministero della Salute
0017607-P-09/05/2008
DGFDM



16983153