

# CERTIFICATO CE

Certificato n. 1037/MDD

## Dichiarazione di approvazione del sistema qualità (Sistema completo di garanzia qualità)

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato II della direttiva 93/42/CEE e s.m.i., si dichiara che la ditta:

### LED SPA

03100 FROSINONE (FR) - VIA MARCO TULLIO CICERONE 134 (ITA) - Italy

mantiene negli stabilimenti di:

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

un sistema qualità che assicura la conformità dei seguenti prodotti:

#### Apparecchi per magnetoterapia

Mod. BIO LIFE THERAPY

Marca P.M.S.

ai requisiti essenziali della direttiva suddetta ad essi applicabili (in tutte le fasi dalla progettazione al controllo finale).

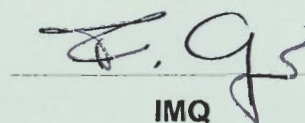
Riferimento pratiche IMQ: 10AH00067;10AK00083.

Questa Dichiarazione di approvazione è rilasciata dall'IMQ S.p.A. quale organismo notificato per la direttiva 93/42/CEE e s.m.i.  
Il numero identificativo dell'IMQ S.p.A. quale organismo notificato è: 0051.

Emesso il: 2007-06-05

Data di Aggiornamento: 2010-07-27

Sostituisce: 2007-06-05



IMQ

Questa Dichiarazione di approvazione è soggetta alle condizioni previste dall'IMQ nel "Regolamento per la certificazione CE dei dispositivi medici in base alla direttiva 93/42/CEE".  
Essa non è comunque valida dopo il 2012-06-04 (articolo 11, comma 11 della direttiva).

# EC CERTIFICATE

Certificate No 1037/MDD

## Full Quality Assurance System Approval Certificate

On the basis of our examination carried out according to Annex II of the Directive 93/42/EEC and its revised version, we hereby certify that:

### LED SPA

03100 FROSINONE (FR) - VIA MARCO TULLIO CICERONE 134 (ITA) - Italy

manages in the factories of:

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

a full quality assurance system ensuring the conformity of the following products:

#### Magnetotherapy equipments

Type ref. BIO LIFE THERAPY

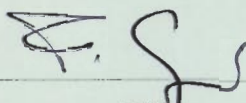
Trade mark P.M.S.

with the relevant essential requirements of the aforementioned directive (from design to final inspection and testing).

Reference to IMQ files Nos: 10AH00067;10AK00083.

This Approval Certificate is issued by IMQ S.p.A. as Notified Body for the Directive 93/42/EEC and its revised version.  
Notified Body notified to European Commission under number: 0051.

**Date:** 2007-06-05  
**Updated:** 2010-07-27  
**Substitution Date:** 2007-06-05

  
**IMQ**

This Approval Certificate is subjected to the provisions laid down in the "Rules for managing the EC Certification of Medical Devices on the basis of the Directive 93/42/EEC".  
In any case, it does not remain valid after 2012-06-04 (article 11, clause 11 of the Directive).

**This is a translation of the Italian text, which prevails in case of doubts**