

Reg. Numero / Reg. Number	MED 31190	Revisione / Revision	0
Primo rilascio / First issue date	2017-03-31	Valido da / Valid from	2017-03-31
Scadenza / Valid until	2022-03-30	Ultima modifica / Last change date	2017-05-31

## Certificato CE del Sistema di Garanzia della Qualità/ EC Quality Assurance System Certificate

Si certifica che, sulla base dei risultati degli audit effettuati, il Sistema di garanzia di Qualità della Produzione dell'Organizzazione/ *We certify that, on the basis of the audits carried out, the Production Quality Assurance System of the Organization:*

### **ETHIDEA S.r.l.**

:  
Via MARTIRI DELLA LIBERTÀ 115  
10075 MATHI, TO - Italia

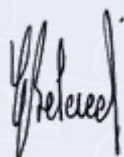
è conforme ai requisiti applicabili della Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche ed integrazioni, Allegato V, attuata in Italia con Dlgs. 46 del 1997/02/24 e successive modifiche ed integrazioni per le seguenti tipologie di Dispositivi Medici/ *Is in compliance with the applicable requirements of 93/42/EEC Directive as amended, Annex V, transposed in Italy by Dlgs. 46 of 1997/02/24 as amended for the following Medical Devices:*

Sistema per la magnetoterapia

Rif. rapporto di audit/ *Ref. audit report:* 09/12/2016

Rif. analisi documentazione tecnica/ *Ref. technical documentation analysis:* 10/02/2016

Chief Operating Officer  
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476  
Notified Body nr. 0476

Reg. Numero / Reg. Number	MED 31190	Revisione / Revision	0
Primo rilascio / First issue date	2017-03-31	Valido da / Valid from	2017-03-31
Scadenza / Valid until	2022-03-30	Ultima modifica / Last change date	2017-05-31

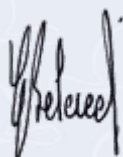
Pagina / Page 2 di / of 2

**Allegato tecnico al Certificato/  
Technical sheet enclosed to the Certificate****Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:****Tipologia / Medical Devices:**  
Sistema per la magnetoterapia**Classe di rischio / Risk class:**  
II a**Codice NANDO / NANDO codes:**  
MD 1108**Marca / Brandname:**  
ETHIDEA**Modello / Model:**  
Synthexer**Codici / Codes:**  
E01S01025-01

La lista completa dei codici, relativi ai modelli certificati, è disponibile presso Kiwa Cermet Italia./ *The complete list of the codes related to the certificated models is available at Kiwa Cermet Italia.* Il presente Certificato è soggetto al rispetto dei requisiti contrattuali di Kiwa Cermet Italia ed è valido solo per le tipologie di dispositivi sopra identificate soggette a sorveglianza/ *This Certificate is subject to Kiwa Cermet Italia regulations and it is valid only for the above mentioned Medical Devices that are subject to survey.* L'allegato tecnico è parte integrante del presente Certificato./ *The technical sheet is an integrating part of this Certificate.*

Kiwa Cermet Italia S.p.A.  
Società con socio unico, soggetta  
all'attività di direzione e coordinamento  
di Kiwa Italia Holding Srl  
Via Cadriano, 23  
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)  
Tel +39.051.459.3.111  
Fax +39.051.763.382  
E-mail: info@kiwacermet.it  
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer  
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476  
Notified Body nr. 0476