

Certificato di conformità CE

EC Certificate of Conformity



Garanzia di qualità della produzione secondo la direttiva 93/42/CEE allegato V
EC Directive 93/42/EEC Annex V Production Quality Assurance Medical Devices

Certificato n°: DD 60122364
Registration No:

Fabbricante: FREMLIFE S.r.l.
Manufacturer:

Sede legale: Via Pietro Chiesa, 9
Registered Headquarter: 16149 Genova (GE) - Italia

Sede operativa: Via Pietro Chiesa, 9
Operational Headquarter: 16149 Genova (GE) - Italia

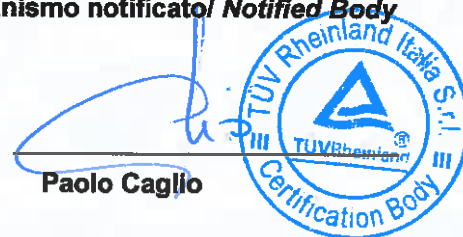
Scopo: Dispositivi attivi per stimolazione / Active devices for stimulation
Scope:

(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 V della suddetta direttiva. Questa approvazione è soggetta a sorveglianza periodica, così come definita nell'allegato V, articolo 4 della suddetta direttiva e può essere utilizzata congiuntamente alla dichiarazione di conformità redatta dal fabbricante. / The Notified Body hereby declares that the requirements of annex V of the Directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex V, section 4 of the aforementioned Directive and can be used in conjunction with the conformity declaration issued by the Manufacturer.

L'organismo notificato / Notified Body

Data di emissione/Issue date: 07/09/2017
Data di ultima modifica/Last revision date: 07/09/2017
Data di scadenza/Expiry date: 06/09/2022



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

Mod QMT_BSP_022.004 Rev.01

Fabbricante/Manufacturer: FREMSLIFE S.r.l.

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

Tipologia/ Typology: Dispositivo per laserterapia / Laser therapy device

Modello/ Model:

LibraLux

Codici/ Codes:

912-000-000

L'organismo notificato
Notified Body



Data di ultima modifica: 07/09/2017
Last revision date:

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

Pagina/Page 2 di/of 2