



50429527



Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali

DIPARTIMENTO DELL'INNOVAZIONE DIREZIONE GENERALE DEI FARMACI E DEI DISPOSITIVI MEDICI
UFFICIO III DELL'EX MINISTERO DELLA SALUTE

DGFDM/III/I.5.l.e.1/315/2009/P.

VISTA la direttiva 93/42/CEE concernente I dispositivi medici;

VISTO il D.L.vo, n. 46/97 (e successive modifiche) recante attuazione della direttiva 93/42/CEE;

VISTA l'istanza datata 24 Luglio 2009, protocollo nr. 28966-A-30/07/2009, dalla ditta **AMEL S.r.l.**, con domicilio fiscale in 20132 Milano (MI) Italy, Via S. Giovanni Battista De La Salle 4, Codice Fiscale-Partita IVA 04817450150;

CONSIDERATO che la ditta istante ha effettuato i versamenti richiesti dal D.M. 24 maggio 2004;

VISTI gli atti d'ufficio;

SI ATTESTA

Che la ditta **AMEL S.r.l.**, con sede operativa in 20132 Milano (MI) Via S. Giovanni Battista De La Salle 4, ha fabbricato e marcato CE come dispositivi medici, secondo le procedure previste dalla direttiva 93/42/CEE i seguenti prodotti:

Apparecchi per magnetoterapia, mod: MT3050, MT3050 (I), MT3050 (I) – P, 3050 – Bio Energy, 3050 (I) – Bio Energy.

Tali prodotti, in base all'art. 4 della citata direttiva, sono di libera circolazione e possono essere messi 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.

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO III

Dr. Annamaria Donato

EB