



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELL'INNOVAZIONE- DIREZ. GENERALE DEI FARMACI E
DISPOSITIVI MEDICI- UFFICIO III

DGFDM/III/I 5.l.e.1/157/P.

VISTA la direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici;
HAVING REGARD to the 93/42/EEC Directive concerning medical devices;
VISTO il D.L.vo n.46/97 (e successive modifiche) recante l'attuazione della direttiva 93/42/CEE;
HAVING REGARD to the Legislative Decree (D.L.vo) n. 46/97 (and its following amendments) reporting the accomplishment of 93/42 EEC Directive;
VISTA l'istanza datata 26 marzo 2008 presentata dalla Ditta LUKROSS INTERNATIONAL S.r.l., con sede in Via Lavoratori Autobianchi, 1 PTB 14/N – 20033 Desio (MI), P. Iva 04021170966, protocollo n. 11283-A-03/04/2008;
HAVING REGARD to request dated March 26th 2008 submitted by the Company LUKROSS INTERNATIONAL S.r.l., located in 20033 Desio (MI) - Via Lavoratori Autobianchi, 1 PTB 14/N - VAT. N. 04021170966, reference number 11283-A-03/04/2008;
CONSIDERATO che la ditta istante ha effettuato i versamenti richiesti dal D.M. 24 maggio 2004;
WHEREAS this Company paid the fees required by Ministerial Decree (D.M.) May 24,, 2004;
VISTI gli atti d'ufficio;
HAVING REGARD to the official deeds;

**SI ATTESTA
IT IS ATTESTED**

che la Ditta Ditta LUKROSS INTERNATIONAL S.r.l., con sede in Via Lavoratori Autobianchi, 1 PTB 14/N – 20033 Desio (MI), P. Iva 04021170966, produce ed ha marcato CE i dispositivi medici, secondo le procedure previste dalla direttiva 93/42 CEE, il prodotto:
that the Company LUKROSS INTERNATIONAL S.r.l., located in 20033 Desio (MI) - Via Lavoratori Autobianchi, 1 PTB 14/N - VAT. N. 04021170966, has manufactured and has marked CE as medical device, according to the Directive 93/42/EC, the following product:
MAGNETOFIELD mod.: THF002-----

Tale prodotto, 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 extraeuropei.

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 in according to the law and for export to Countries outside European Union.

Ministero della Salute
0017305-P-08/05/2008
DGFDM

LDL



16879191

Il Direttore Generale
The General Manager
Dott. Giuseppe Ruocco