

Reg. Numero / Reg. Number	MED 21021	Revisione / Revision	4
Data di rilascio / Issuing date	2001-12-03	Data di ultima modifica / Last modification date	2016-05-11
Data di scadenza / Expiring date	2016-12-02		

Pagina / Page 1 di / of 2

## 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 completo di garanzia di Qualità dell'Organizzazione/ *We certify that, on the basis of the audits carried out, the full Quality Assurance System of the Organization:*

### ECO 3 di SARDI FRANCO

**Sede Legale e Operativa** / Registered and operational headquarter:

Via Ceresole, 1  
10032 Brandizzo, TO - Italia

è conforme ai requisiti applicabili della Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche ed integrazioni, Allegato II escluso il pto 4, 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 II without point 4, transposed in Italy by Dlgs. 46 of 1997/02/24 as amended for the following Medical Devices:*

Apparecchi elettromedicali per ossigeno-ozono terapia / *Oxygen-ozone therapy electromedical devices*

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

Reg. Numero /  
Reg. Number MED 21021Revisione /  
Revision 4Data di rilascio /  
Issuing date 2001-12-03Data di ultima modifica /  
Last modification date 2016-05-11Data di scadenza /  
Expiring date 2016-12-02

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:**Apparecchi elettromedicali per ossigeno-ozono terapia / *Oxygen-ozone therapy electromedical devices***Marca / Brandname:**

OZONLINE

**Modello / Model:**

Ato3m O3 Therapy

**Modello / Model:**

E100

**Modello / Model:**

E80

**Modello / Model:**

E30

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 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

**CE**

Organismo Notificato n. 0476  
Notified Body nr. 0476