

BUREAU VERITAS
Certification



HSD SRL

Via Acquasalata, 11 – 47899 SERRAVALLE - SAN MARINO

Sede oggetto di certificazione:

Via Acquasalata, 11 – 47899 SERRAVALLE - SAN MARINO

Bureau Veritas Italia S.p.A. certifica che il Sistema di Garanzia di Qualità della Produzione di questa organizzazione è stato valutato e giudicato conforme ai requisiti previsti dalla

DIRETTIVA 93/42/CEE e s.m.i.

(in accordo all'Allegato V)

In relazione ai seguenti prodotti

Sottocategoria di prodotto:	Dispositivi per stimolazione o inibizione
Gruppo generico:	Vedere allegato
Modello:	Vedere allegato
Classe:	Vedere allegato

(eventualmente riferirsi all'Allegato del certificato in cui sono riportati tutti i prodotti/modelli di dispositivi oggetto della certificazione)

Riferimento pratica BV : Z.I.G. N. 9418795

Data della certificazione originale: **26/02/2020**

Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **NA**

Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **29/10/2019**

Data d'inizio del presente ciclo di certificazione: **26/02/2020**

Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

N° Certificato - Revisione: IT296430-3

del: **18/12/2020**

GIORGIO LANZAFAME – Local Technical Manager

Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370

Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito www.bureauveritas.it



Allegato al Certificato di Conformità
n° IT296430-3

Sottocategoria di prodotto:	Dispositivi per stimolazione o inibizione
Gruppo generico:	Dispositivi medici per magnetosonoforesi, magnetofotocatalisi e ultrasuonoterapia
Modello:	Sonimed Plus 2.0, Excell Plus 2.0, Real Med Personal Care, Sonilife Plus 2.0, Medtherapy Plus, Genesis 2.0, Venere Professional, Excell Max 2.0, Technomag, Mymed Professional, Sonicmed 2.0, Ultra Kmed, Ultra Kmed Plus, Excell Plus 2c, Sonimed Plus 2c, Biomedic Plus 2c, Excell Max 2c, Medtherapy 2c, New Bisonic 2c, Sonimed Therapy, Sonimed Beauty, Global Medical 2C, Excell Plus Pro Fisio, Mymed Light, Sonimed Light, Sonicmed Light, Light Kmed, Tecnorad Light Terapy, New ML2 Magnetolight, New Bimag Magnetolight, New Biosalus Magnetolight, New Smile Magnetolight, New Biomedic Professional, New Sonimed Magnetolight, New Dual Mag, New Multi Mag, New Body Mag, New Biosmile, New Kmed, New Medtherapy Mag, Newwave, Magnetic Healthy, Mymed Professional Magnetolight, Magneto Waves, Sonicmed Magnetolight, New Excell Plus 1C, New Bio Ultrasound K, New Sonimed 1C, New Sonimed Basic, New Excell Basic, New Wellsonic Ultrasonicsystem P, New Bisonic 1C, Biomedic Sonic 1C, Global Medical 1C, Mymed Professional Ultrasuoni, Mymed Basic, Sonicmed, Sonicmed Basic, New Genesis, Genesis Pedana, Piedisan, Sonimed Pedana, Sonilife Pedana, Genius, Realmed Pedana, Sonicmed Pedana, Genial Med K, Sonilife, New Sonilife, Sanima, Manana, Genius Mani, Realmed Mani, Sonic Life.
Classe:	Ila

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 9418795

Data della certificazione originale: **26/02/2020**
Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **NA**
Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **29/10/2019**
Data d'inizio del presente ciclo di certificazione **26/02/2020**
Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

N° Certificato - Revisione: IT296430-3

del: **18/12/2020**

GIORGIO LANZAFAME – Local Technical Manager

Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370

Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito www.bureauveritas.it

BUREAU VERITAS
Certification



Allegato al Certificato di Conformità
n° IT296430-3

Sottocategoria di prodotto:	Dispositivi per stimolazione o inibizione
Gruppo generico:	Elettrostimolatori neuromuscolari
Modello:	New MP6 Truck, New Biomedic Tens, New Sonimed Tens, New Body Guard, MP6 New 2.0, New Body Pro, New Body Slim, New Body Evo.
Classe:	Ila

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 9418795

Data della certificazione originale: **26/02/2020**
Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **NA**
Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **29/10/2019**
Data d'inizio del presente ciclo di certificazione **26/02/2020**

Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

N° Certificato - Revisione: IT296430-3

del: **18/12/2020**

GIORGIO LANZAFAME – Local Technical Manager

Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370

Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito www.bureauveritas.it

BUREAU VERITAS
Certification



*Allegato al Certificato di Conformità
n° IT296430-3*

Sottocategoria di prodotto:	Dispositivi per stimolazione o inibizione
Gruppo generico:	Dispositivi medici per magnetoterapia ad alta frequenza
Modello:	HSD Pocket HF, ML2 Medical PRO Slim, Bimag Slim, Medtherapy Slim, Unimag Slim, Sonimed MAF Slim, Futura Slim, Biomedic Slim, Biosalus Slim.
Gruppo generico:	Dispositivi medici per magnetoterapia a bassa ed alta frequenza
Modello:	HSD Pocket BF-HF, Biomedic PRO Slim, Biosalus PRO Slim, Excell PRO Slim, Sonimed Slim, ML2 Slim, MH2 Slim.
Classe:	Ila

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 9418795

Data della certificazione originale: **26/02/2020**
Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **NA**
Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **29/10/2019**
Data d'inizio del presente ciclo di certificazione **26/02/2020**

Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **26/05/2024**

N° Certificato - Revisione: IT296430-3

del: **18/12/2020**

GIORGIO LANZAFAME - Local Technical Manager

Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370

Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito www.bureauveritas.it

