

Reg. Numero / <i>Reg. Number</i>	MED 23006	Revisione / <i>Revision</i>	19
Primo rilascio / <i>First issue date</i>	2003-05-16	Valido da / <i>Valid from</i>	2018-05-15
Scadenza / <i>Valid until</i>	2023-05-15	Ultima modifica / <i>Last change date</i>	2018-10-25

Pagina / Page 1 di / of 9

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:*

DOMINO S.r.l.

Sede Legale e Operativa / Registered and operational headquarter:

Via Vittorio Veneto, 52
31013 Codognè, TV - 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 per ultrasuonoterapia / *Ultrasound therapy devices*
Apparecchiature per magnetoterapia / *Magnetotherapy devices*
Dispositivi per diatermia / *Diathermy devices*
Dispositivi per riabilitazione / *Rehab devices*
Elettrostimolatori neuromuscolari / *Neuromuscular stimulators*
Laser medicali / *Medical lasers*

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
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

Rif. analisi documentazione tecnica/ *Ref. technical documentation analysis:* 03/07/2018

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476



Reg. Numero / <i>Reg. Number</i>	MED 23006	Revisione / <i>Revision</i>	19
Primo rilascio / <i>First issue date</i>	2003-05-16	Valido da / <i>Valid from</i>	2018-05-15
Scadenza / <i>Valid until</i>	2023-05-15	Ultima modifica / <i>Last change date</i>	2018-10-25

**Allegato tecnico al Certificato/
*Technical sheet enclosed to the Certificate***

Identificazione dei Dispositivi Medici/ *Identification of Medical Devices:*

Tipologia / *Medical Devices:*

Apparecchi per ultrasuonoterapia / *Ultrasound therapy devices*

Classe di rischio / *Risk class:*

II a

Codice NANDO / *NANDO codes:*

MD 1108

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

MEDISOUND 1000

Modello / *Model:*

MEDISOUND 3000

Modello / *Model:*

MEDISOUND BEAUTY

Modello / *Model:*

MEDISOUND PRO II

Modello / *Model:*

WELLSOUND PLUS

Tipologia / *Medical Devices:*

Apparecchiature per magnetoterapia / *Magnetotherapy devices*

Classe di rischio / *Risk class:*

II a

Codice NANDO / *NANDO codes:*

MD 1108

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

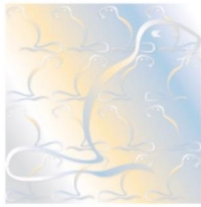
FARMAG

Modello / *Model:*

MagnetoPRO 100

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi





Reg. Numero /
Reg. Number MED 23006

Primo rilascio /
First issue date 2003-05-16

Scadenza /
Valid until 2023-05-15

Revisione /
Revision 19

Valido da /
Valid from 2018-05-15

Ultima modifica /
Last change date 2018-10-25

Pagina / Page 3 di / of 9

CERTIFICATE

**Allegato tecnico al Certificato/
*Technical sheet enclosed to the Certificate***

Identificazione dei Dispositivi Medici/ *Identification of Medical Devices:*

Tipologia / *Medical Devices:*

Apparecchiature per magnetoterapia / *Magnetotherapy devices*

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

MAGNUM 2 PRO

Modello / *Model:*

MAGNUM 2500

Modello / *Model:*

MAGNUM 3000 PRO

Modello / *Model:*

MAGNUM 3500 PRO

Modello / *Model:*

MAGNUM L

Modello / *Model:*

MAGNUM XL

Modello / *Model:*

MAGNUM XL PRO

Modello / *Model:*

New Osteo

Tipologia / *Medical Devices:*

Dispositivi per diatermia / *Diathermy devices*

Classe di rischio / *Risk class:*

II b

Codice NANDO / *NANDO codes:*

MD 1108

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

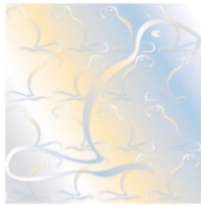
Modello / *Model:*

DIACARE 3500

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476



Reg. Numero /
Reg. Number MED 23006

Primo rilascio /
First issue date 2003-05-16

Scadenza /
Valid until 2023-05-15

Revisione /
Revision 19

Valido da /
Valid from 2018-05-15

Ultima modifica /
Last change date 2018-10-25

Pagina / Page 4 di / of 9

CERTIFICATE

Allegato tecnico al Certificato/ *Technical sheet enclosed to the Certificate*

Identificazione dei Dispositivi Medici/ *Identification of Medical Devices:*

Tipologia / Medical Devices:
Dispositivi per diatermia / *Diathermy devices*

Marca / Brandname:

GLOBUS

Modello / Model:

DIACARE 5000

Modello / Model:

DIACARE 5000 RE

Modello / Model:

DIACARE 5000 RE LC

Modello / Model:

DIACARE 7000 - DIACARE 7000 RE - RF BEAUTY 7000 MED - RF BEAUTY 7000 MED RE

Modello / Model:

RF Beauty 6000 MED

Modello / Model:

RF Beauty 6000 MED RE

Tipologia / Medical Devices:
Dispositivi per riabilitazione / *Rehab devices*

Classe di rischio / Risk class:

II b

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 1108

Marca / Brandname:

GLOBUS

Modello / Model:

KINEO Curl; KINEO Leg Extension; KINEO Leg Pro; KINEO Multistation; KINEO Pulley; KINEO Pulley Squat

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
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 23006

Primo rilascio /
First issue date 2003-05-16

Scadenza /
Valid until 2023-05-15

Revisione /
Revision 19

Valido da /
Valid from 2018-05-15

Ultima modifica /
Last change date 2018-10-25

Pagina / Page 5 di / of 9

Allegato tecnico al Certificato/ *Technical sheet enclosed to the Certificate*

Identificazione dei Dispositivi Medici/ *Identification of Medical Devices:*

Tipologia / *Medical Devices:*

Elettrostimolatori neuromuscolari / *Neuromuscular stimulators*

Classe di rischio / *Risk class:*

II a

Codice NANDO / *NANDO codes:*

MD 1108

Marca / *Brandname:*

Enraf Nonius

Modello / *Model:*

TENSMED S82

Modello / *Model:*

TENSMED S84

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

ACTIVA 500 PRO

Modello / *Model:*

ACTIVA 600 PRO

Modello / *Model:*

ACTIVA 600 PRO BRA

Modello / *Model:*

ACTIVA 700

Modello / *Model:*

AMI PRO

Modello / *Model:*

DUO TENS - ELITE SII - NO MIGRAINE - NO PAIN - PELVIC PRO - PS2- PROSTIM 2 -TENS PRO

Modello / *Model:*

ELITE 150

Modello / *Model:*

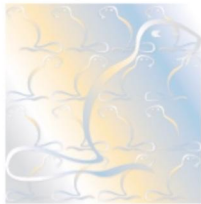
FIT & BEAUTY

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476

CERTIFICATE



Reg. Numero /
Reg. Number MED 23006

Primo rilascio /
First issue date 2003-05-16

Scadenza /
Valid until 2023-05-15

Revisione /
Revision 19

Valido da /
Valid from 2018-05-15

Ultima modifica /
Last change date 2018-10-25

Pagina / Page 6 di / of 9

CERTIFICATE

**Allegato tecnico al Certificato/
*Technical sheet enclosed to the Certificate***

Identificazione dei Dispositivi Medici/ *Identification of Medical Devices:*

Tipologia / *Medical Devices:*

Elettrostimolatori neuromuscolari / *Neuromuscular stimulators*

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

MY MAX

Modello / *Model:*

PREMIUM 150

Modello / *Model:*

PREMIUM 200

Modello / *Model:*

SLIMFIT

Classe di rischio / *Risk class:*

II b

Codice NANDO / *NANDO codes:*

MD 1108

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

ACTIVA 3000 BEAUTY

Modello / *Model:*

CYCLING PRO

Modello / *Model:*

GENESY 1000 PRO

Modello / *Model:*

GENESY 1200 PRO

Modello / *Model:*

GENESY 1500

Modello / *Model:*

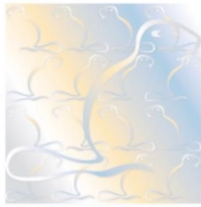
GENESY 300 PRO

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
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 23006

Primo rilascio /
First issue date 2003-05-16

Scadenza /
Valid until 2023-05-15

Revisione /
Revision 19

Valido da /
Valid from 2018-05-15

Ultima modifica /
Last change date 2018-10-25

Pagina / Page 7 di / of 9

CERTIFICATE

**Allegato tecnico al Certificato/
*Technical sheet enclosed to the Certificate***

Identificazione dei Dispositivi Medici/ *Identification of Medical Devices:*

Tipologia / *Medical Devices:*

Elettrostimolatori neuromuscolari / *Neuromuscular stimulators*

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

GENESY 3000

Modello / *Model:*

GENESY 3000 NOVO TENS

Modello / *Model:*

GENESY 3000 REHAB

Modello / *Model:*

GENESY 500 PRO

Modello / *Model:*

GENESY 600

Modello / *Model:*

GENESY MICRO

Modello / *Model:*

GENESY S II

Modello / *Model:*

GYMNA

Modello / *Model:*

MOTO PRO

Modello / *Model:*

PREMIUM 400

Modello / *Model:*

PROSTIM4

Modello / *Model:*

PS4

Modello / *Model:*

RUNNER PRO

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476



Reg. Numero /
Reg. Number MED 23006

Primo rilascio /
First issue date 2003-05-16

Scadenza /
Valid until 2023-05-15

Revisione /
Revision 19

Valido da /
Valid from 2018-05-15

Ultima modifica /
Last change date 2018-10-25

Pagina / Page 8 di / of 9

CERTIFICATE

**Allegato tecnico al Certificato/
*Technical sheet enclosed to the Certificate***

Identificazione dei Dispositivi Medici/ *Identification of Medical Devices:*

Tipologia / *Medical Devices:*

Elettrostimolatori neuromuscolari / *Neuromuscular stimulators*

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

SAIL PRO

Modello / *Model:*

SOCCER PRO

Modello / *Model:*

SWING PRO

Modello / *Model:*

TENS15

Modello / *Model:*

TENS3

Modello / *Model:*

TENS6

Modello / *Model:*

THE CHAMPION

Modello / *Model:*

TRIATHLON PRO

Tipologia / *Medical Devices:*

Laser medicali / *Medical lasers*

Classe di rischio / *Risk class:*

II b

Codice NANDO / *NANDO codes:*

MD 1108

Marca / *Brandname:*

GLOBUS

Modello / *Model:*

PHYSIOLASER 1000

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476



Reg. Numero / Reg. Number	MED 23006	Revisione / Revision	19
Primo rilascio / First issue date	2003-05-16	Valido da / Valid from	2018-05-15
Scadenza / Valid until	2023-05-15	Ultima modifica / Last change date	2018-10-25

Pagina / Page 9 di / of 9

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Laser medicali / Medical lasers

Marca / Brandname:

GLOBUS

Modello / Model:

PHYSIOLASER 500

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 Kiwa Cermet Italia regulations and it is valid only for the above mentioned Medical Devices that are subject to survey.* L'allegato tecnico è parte integrante del presente Certificato./ *The technical sheet is an integrating part of this Certificate.*

CERTIFICATE

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
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