



Ogni Dispositivo Medico, di Protezione e IVD deve essere registrato presso MHRA prima dell'immissione sul mercato in UK. Fabbricanti con sede fuori UK devono nominare un loro Rappresentante avente sede in UK (UKRP).

All medical devices, IVDs, PPE must be registered with the MHRA before they can be placed on the market in Great Britain. Non-UK manufacturer, are required to appoint a single UK Responsible Person (UKRP) within the UK.

La sottoscritta società/The undersigned company

I.A.C.E.R. Srl con sede in/based in Via Enzo Ferrari 2 30037 Scorzè (VE)

Dichiara/Declares

Di aver nominato la seguente società come UKRP affinché operi in UK per suo nome e conto per i prodotti sotto elencati con etichetta aggiornata, firmando la specifica Lettera di Designazione prevista da MHRA. I prodotti sono registrati nel Data Base Pubblico di Registrazione dei DM.

To have commissioned the company shown here to act as UKRP in his name and on behalf regarding the items listed below; that labels are updated within UK; that Letter of Designation that includes standard text provided by the MHRA was signed. All devices are registered with Public Access Database for Medical Device Registration.

_____ALS International Ltd Trading as I3CGLOBAL(UK)_____

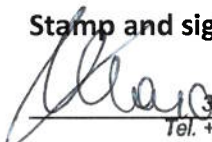
**Elenco dei prodotti (Codice Gima + descrizione)
List of products (Gima code + description)**

Codice Gima/Gima code	Nome/Name
28300	MAG2000
28296	MAG700
28382	I-TECH PHYSIO
28401	T-ONE COACH

Date, place

Scorzè, 11/06/2024

Stamp and signature


I.A.C.E.R. S.r.l.
Via Enzo Ferrari, 2
30037 Scorzè (VE) - Italy
Tel. +39 041 5401356 - iacer@iacer.it
VAT No. IT00185480274

I.A.C.E.R. Srl Via Enzo Ferrari 2 - 30037 Scorzè (VE) - Italy **T** +39 041 5401356 **PEC** iacer@pec.it
VAT N./P.IVA/C.F. IT00185480274 **SDI** SUBM70N **Share Capital/Capitale Sociale:** €1.000.000 fully paid-up/interamente versato

