

To whom it may concern

La figura del CH REP - Swiss Authorised Representative – è necessaria se fabbricanti con sede al di fuori del territorio vogliono commercializzare i propri Dispositivi medici e assimilati in Svizzera

The CH REP figure – Swiss Authorised Representative – it's necessary if Manufacturers based outside the territory wanting to market their Medical Devices and similar in Switzerland.

La sottoscritta società/The undersigned company

METRAX GmbH, RHEINWALDSTR. 22, 78628 ROTTWEIL

Dichiara/Declares

Di aver nominato la seguente società come CH REP affinché operi in Svizzera per suo nome e conto per i prodotti sotto elencati con etichetta aggiornata.

To have commissioned the company shown here to act as CH REP in his name and on behalf regarding the items listed below and labels are updated.

*I dati dell'EC REP devono apparire in etichetta accanto al relativo simbolo. Devono permettere che le autorità Svizzere possano contattarlo. Non è sufficiente un PO box, una mail o numero di telefono

*The name and address of the authorised representative must appear adjacent to the symbol. The address must enable contact to be established with the Swiss authorised representative. It is not sufficient only to state the P.O. box number, an e-mail address or a telephone number.

CH REP	ITRIS Medical AG Industriestrasse 169 8957 Spreitenbach AG
---------------	--

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

Codice Gima/Gima code	Nome/Name
	PRIMEDIC HeartSave AED
	PRIMEDIC HeartSave PAD
	PRIMEDIC HeartSave AS
	PRIMEDIC HeartSave
	PRIMEIDC AED-M
	PRIMEDIC Batterie 3
	PRIMEDIC Batterie 6
	PRIMEDIC SavePads PreConnect
	PRIMEDIC SavePads Mini
	PRIMEDIC SavePads
	PRIMEDIC SavePads Connect

Questa dichiarazione si applica solo ai prodotti ai quali si applica l'obbligo di etichettatura e il periodo di transizione svizzero è scaduto

(<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/it/home/dispositivi-medici/accesso-al-mercato/ch-rep.html>)

This declaration applies only to products to which the labeling requirement applies and the Swiss transition period has expired

(<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/medizinprodukte/marktzugang/ch-rep.html>)

Date, place

Rottweil, 20.05.2022

Stamp and signature