



Product Service

CERTIFICATO CE

Garanzia di qualità della produzione

Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici (DDM), allegato V
(Dispositivi in classe IIa, IIb o III)

N° G2 18 04 14788 026

Fabbricante:	Multimedical s.r.l. Zona Ind. Gerbolina Via G. Rossa 69,71,73 46019 Viadana (MN) ITALIA
Stabilimento(i):	Multimedical s.r.l. Zona Ind. Gerbolina Via G. Rossa 69,71,73, 46019 Viadana (MN), ITALIA
Categoria(e) di prodotto:	Set per trasfusione e infusione e dispositivi correlati: rubinetti, burette; tubi, linee di estensione, aghi per emodialisi, toracentesi e paracentesi, aghi per infusione, kit associati per toracentesi e paracentesi (aghi, siringhe, set e sacca di drenaggio), set per artroscopia, tubi e cannule per aspirazione chirurgica

Con il presente certificato, l'organismo notificato di TÜV SÜD Product Service GmbH certifica che il fabbricante sopra menzionato ha implementato un sistema di qualità per la fabbricazione ed il controllo finale dei dispositivi / categorie di dispositivi in questione secondo quanto stabilito nella direttiva DDM, allegato V. Questo sistema di qualità risponde ai requisiti della presente direttiva ed è soggetto a sorveglianze regolari. Per l'immissione sul mercato di dispositivi delle classi IIb e III, è richiesto un certificato addizionale, di cui all'allegato III. Osservare le note riportate sul retro.

N° del rapporto: ITA1033875

Valido da: 2018-05-12
Valido fino al: 2023-05-11

Data, 2018-04-17


Stefan Preiß



TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH è Organismo Notificato con numero identificativo 0123.

Pagina 1 di 1

Traduzione per scopi informativi. La sola versione inglese è legalmente impegnativa.