



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 014788 0026 Rev. 01

Fabbricante:

Multimedical s.r.l.

Via G. Rossa 69, 71, 73
46019 Viadana (MN)
ITALIA

**Categoria(e) di
prodotti:**

**Set per trasfusione, set per infusione e dispositivi correlati,
burette, tubi, linee di estensione, aghi per infusione, kit
per paracentesi e toracentesi (aghi, siringa, set e sacca di
drenaggio), set per artroscopia, tubi e cannule per
aspirazione chirurgica.**

Con il presente certificato, l'Organismo di Certificazione 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.

Tutti i requisiti applicabili del Regolamento "Testing and Certification" del gruppo TÜV SÜD devono essere rispettati. Per dettagli e validità del certificato vedi: [www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G20147880026 Rev. 01](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G20147880026Rev.01)

N° del rapporto: ITA1541104

Valido da: 2020-11-24

Valido fino al: 2024-05-26

Data, 2020-11-24

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body