



# CERTIFICATO CE

Garanzia di qualità della produzione

Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici (DDM), allegato V  
(dispositivi in classe I allo stato sterile, sistemi e kit per campo operatorio sterili)

**N° G2S 014788 0025 Rev. 01**

**Fabbricante:**

**Multimedical s.r.l.**

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

**Categoria(e) di  
prodotti:**

**Set di infusione a gravità e dispositivi correlati, burette,  
tubi, linee di estensione, sacche di drenaggio, sacche per  
nutrizione, sacche urina, set per urologia.**

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 garanzia di qualità per la fabbricazione, secondo quanto stabilito nella Direttiva DDM, allegato V. Questo sistema di qualità copre gli aspetti di fabbricazione per quanto riguarda la sterilità ed il mantenimento della sterilità dei dispositivi / categorie di dispositivi in questione e soddisfa i requisiti specificati nella presente Direttiva. È soggetto a sorveglianze regolari. 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:G2S 014788 0025 Rev. 01](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G2S_014788_0025_Rev_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