



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 13 06 14788 021

<b>Fabbricante:</b>	<b>Multimedical s.r.l.</b> <b>Zona Ind. Gerbolina</b> Via G. Rossa 69,71,73 46019 Viadana (MN) ITALIA
<b>Stabilimento(i):</b>	Multimedical s.r.l. Zona Ind. Gerbolina Via G. Rossa 69,71,73, 46019 Viadana (MN), ITALIA
<b>Categoria(e) di prodotto:</b>	<b>Set per trasfusione e infusione e dispositivi correlati: rubinetti, burette; tubi, linee di estensione, linee per emodialisi, 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</b>

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: ITA 232661

Valido da: 2013-06-28  
Valido fino al: 2018-05-11

Data: 2013-07-01

Hans-Heiner Junker



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.