



Product Service

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 13 06 14788 020

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 di infusione a gravità e dispositivi****correlati: valvole, connettori, adattatori,
filtri, rubinetti, perforatori, tappi, rampe di rubinetti,
burette; tubi, linee di estensione, sacche di drenaggio,
sacche per nutrizione, sacche urina, set per urologia**

Con il presente certificato, l'organismo notificato 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. 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.