



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 16 06 41502 019

Fabbricante: **F. M. S.p.A.**
Via Farini 65 bis
13043 Cigliano (VC)
ITALIA

Stabilimento(i): FM Allbright S.R.L.
Str. Platforma n. 1, 547605 UNGHENI (MS), ROMANIA

F.M. S.p.A.
Via Farini 65 bis, 13043 Cigliano (VC), ITALIA

FM Bizerte S.a.r.l.
Parc d'Activities Economiques BP37, 7017 Bizerte, TUNISIA

Categoria(e) di prodotto: **Set infusione per gravità**

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: ITA275230

Valido da: 2016-09-20
Valido fino al: 2021-09-19

Data: 2016-08-29

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.