



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 17 10 31848 018

Fabbricante:	ARIES s.r.l. Via XXV Luglio, 43 41037 Mirandola (MO) ITALIA
Stabilimento:	ARIES s.r.l. Via XXV Luglio, 43, 41037 Mirandola (MO)
Categoria(e) di prodotto:	Sistemi di infusione per gravità, linee di prolungamento, rubinetti, rampe di rubinetti, accessori per infusione, perforatori, valvole, sistemi di infusione utilizzabili per angiografia, filtri soluzione, sacche per nutrizione, sistemi di infusione con manometro per la pressione venosa, set di lavaggio 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: ITA973618

Valido da: 2018-01-14
Valido fino al: 2023-01-13

Data, 2017-12-05


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.