



Reg. Numero /
Reg. Number

MED 31550

Revisione /
Revision

0

Primo rilascio /
First issue date

2020-01-13

Valido da /
Valid from

2020-01-13

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2020-01-13

Pagina / Page 1 di / of 2

Certificato CE del Sistema di Garanzia della Qualità *EC Quality Assurance System Certificate*

Si certifica che, sulla base dei risultati degli audit effettuati, il Sistema completo di garanzia di Qualità dell'Organizzazione/ *We certify that, on the basis of the audits carried out, the full Quality Assurance System of the Organization:*

CESARE QUARANTA S.r.l.

Sede Legale e Operativa / Registered and Operational Headquarter:

Via Legnanino, 5

10023 Chieri, TO - Italia

è conforme ai requisiti applicabili della Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche ed integrazioni, Allegato II escluso il pto 4, attuata in Italia con Dlgs. 46 del 1997/02/24 e successive modifiche ed integrazioni per le seguenti tipologie di Dispositivi Medici/ *Is in compliance with the applicable requirements of 93/42/EEC Directive as amended, Annex II without point 4, transposed in Italy by Dlgs. 46 of 1997/02/24 as amended for the following Medical Devices:*

Dispositivo al plasma

Kiwa Cermet Italia S.p.A.

Società con socio unico, soggetta

all'attività di direzione e coordinamento

di Kiwa Italia Holding S.r.l.

Via Cadriano, 23

40057 Granarolo dell'Emilia (BO)

Tel +39.051.459.3.111

Fax +39.051.763.382

E-mail: info@kiwacermet.it

www.kiwacermet.it

Rif. rapporto di audit/ *Ref. audit report:* del/dated 27-28/6/2019, 19/08/2019,

Rif. analisi documentazione tecnica/ *Ref. technical documentation analysis:* del /dated 06/02/2019

Chief Operating Officer

Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476

Notified Body nr. 0476





Reg. Numero /
Reg. Number MED 31550

Primo rilascio /
First issue date 2020-01-13

Scadenza /
Valid until 2024-05-26

Revisione /
Revision 0

Valido da /
Valid from 2020-01-13

Ultima modifica /
Last change date 2020-01-13

Pagina / Page 2 di / of 2

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:
Dispositivo al plasma

Classe di rischio / Risk class:
II b

Codice NANDO / NANDO codes:
MD 1104, MDS 7010

Modello / Model:
PLASMA 4.0, Plasmashot, Newlift

La lista completa dei codici, relativi ai modelli certificati, è disponibile presso Kiwa Cermet Italia./ *The complete list of the codes related to the certificated models is available at Kiwa Cermet Italia.* Il presente Certificato è soggetto al rispetto dei requisiti contrattuali di Kiwa Cermet Italia ed è valido solo per le tipologie di dispositivi sopra identificate soggette a sorveglianza/ *This Certificate is subject to Kiwa Cermet Italia regulations and it is valid only for the above mentioned Medical Devices that are subject to survey.* L'allegato tecnico è parte integrante del presente Certificato./ *The technical sheet is an integrating part of this Certificate.*

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476

