



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 17 10 31848 017

Fabbricante:	ARIES s.r.l. Via XXV Luglio, 43 41037 Mirandola (MO) ITALIA
Stabilimento(i):	ARIES s.r.l. Via XXV Luglio, 43, 41037 Mirandola (MO), ITALIA
Categoria(e) di prodotto:	Sistemi di infusione con ago, sistemi di infusione utilizzabili per terapia fotodinamica, linee di prolungamento, sistemi per trasfusione, sistemi per drenaggio e aghi per drenaggi, set di infusione per pompa.

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: ITA973618

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



Data, 2017-12-05

S. Preis
Stefan Preis

TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH è Organismo Notificato con numero identificativo 0123.

Pagina 1 di 2

Traduzione per scopi informativi. La sola versione inglese è legalmente impegnativa.