



Product Service

EC - CERTIFICATE

Production Quality Assurance System

(Annex V of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices)

No. G2M 09 09 63105 011

Manufacturer: CA.MI. di Attolini Mario & C. S.n.c.Via Ugo La Malfa, 31
43010 Pilastro (PR)
ITALY**Facility(ies):**CA.MI. di Attolini Mario & C. S.n.c.
Via Ugo La Malfa, 31, 43010 Pilastro (PR), ITALY**Product Category(ies):** Various canister,
suction unit

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for the manufacture according to Annex V, section 3 of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices. This quality assurance system covers those aspects of manufacture concerned with the metrological requirements of the respective product / product categories and conforms to the provisions of this Directive. It is subject to periodical surveillance. See also notes overleaf.

Report No.: ITA 197060**Valid until:** 2014-12-01

Hans-Heiner Junker

**Date,** 2009-12-02

TÜV SÜD Product Service GmbH is Notified Body according to Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices with identification no. 0123.

Page 1 of 1



Product Service

CERTIFICATO CE

Sistema di garanzia di qualità della produzione

(Allegato V della direttiva 93/42/CEE relativa ai dispositivi medici)

N° G2M 09 09 63105 011

Fabbricante: CA.MI. di Attolini Mario & C. S.n.c.

Via Ugo La Malfa, 31
43010 Pilastro (PR)
ITALIA

Stabilimento(i):

CA.MI. di Attolini Mario & C. S.n.c.
Via Ugo La Malfa, 31, 43010 Pilastro (PR), ITALIA

**Categoria(e)
di prodotti:**

**Contenitori di raccolta
di liquidi aspirati**

L'organismo notificato TÜV SÜD Product Service GmbH con la presente certifica che il fabbricante sopra indicato ha implementato un sistema di garanzia di qualità per la produzione in conformità all'allegato V, paragrafo 3 della direttiva 93/42/CEE relativa ai dispositivi medici. Questo sistema di garanzia di qualità include gli aspetti legati alla conformità del rispettivo prodotto / categorie di prodotti ai requisiti di misurazione ed è in conformità con le prescrizioni della presente direttiva. Il sistema viene regolarmente sorvegliato. Vedere anche le note sul retro.

N° del rapporto: ITA 197060

Valido fino al: 2014-12-01


Hans-Heiner Junker

Data: 2009-12-02



TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH è un organismo notificato ai sensi della Direttiva 93/42/CEE relativa ai dispositivi medici con il numero identificativo 0123.

Pagina 1 di 1