



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 04 38303 025

|                                      |  |
|--------------------------------------|--|
| <b>Fabbricante:</b>                  | <b>Pentaferte Italia S.r.l.</b><br>Viale Piane Nocella, 23<br>64012 Campli (TE)<br>ITALIA  |
| <b>Stabilimento(i):</b>              | Pentaferte Italia S.r.l.<br>Viale Piane Nocella, 23, 64012 Campli (TE), ITALIA<br><br>Pentaferte Italia S.r.l.<br>Via Modena 119, 44122 Ferrara, ITALIA  |
| <b>Categoria(e)<br/>di prodotto:</b> | <b>Siringhe, deflussori, trasfusori,<br/>aghi ipodermici, microperfusori,<br/>kit per scleroterapia,<br/>sonde per nutrizione enterale, prolunghe<br/>ed accessori per nutrizione enterale</b> |

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: ITA920766

Valido da: 2017-06-02  
Valido fino al: 2022-06-01

Data:, 2017-05-31

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.