



Product Service

CERTIFICATO CE

Sistema completo di garanzia di qualità

Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici (DDM), allegato II escluso (4)
(dispositivi in classe IIa, IIb o III)

N° G1 14 10 32687 029

Fabbricante: C.G.M. s.p.a. Divisione

Medicale META

Via E. Villa, 7
42124 Reggio Emilia
ITALIA

Stabilimento(i):

C.G.M. s.p.a. Divisione Medica META
Via E. Villa, 7, 42124 Reggio Emilia, ITALIA

**Categoria(e)
di prodotti:**

**Raschiatore osseo e raccogliatore per
innesti ossei, set per osteotomia dentale,
frese chirurgiche dentali, dispositivo per
infusione e idratazione di biomateriali gra-
nulari, chiodini per fissaggio membrane**

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 progettazione, la fabbricazione ed il controllo finale dei dispositivi / delle categorie di dispositivi in questione, secondo quanto stabilito nella direttiva DDM, allegato II. Questo sistema di qualità risponde ai requisiti della presente direttiva ed è soggetto a sorveglianze regolari. Per l'immissione sul mercato di dispositivi della classe III, è richiesto un certificato addizionale di cui all'allegato II (4). Osservare le note riportate sul retro.

N° del rapporto: ITA 247632

Valido da: 2014-10-29
Valido fino al: 2018-05-14

Data: 2014-10-30

Hans-Heiner Junker



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.