

CERTIFICATO CE

Certificato n. 718/MDD

Allegato

Aspiratori chirurgici

Modd. 6110-A1 CURET-MAX; 6110-A1 LIPO-MAX; 6110-A1 MAX; 6110-A2 CURET-SPEEDY;
6110-A2 LIPO-SPEEDY; 6110-A2 SPEEDY; 6110-A3 SIEM; 6110-A4 LIPO-YUNIOR; 6110-A4
YUNIOR; 6110-A5 GASTRO-EVER; 6110-A6 ASTRO-YUNIOR; 6110-A7 GASTRO-PLEURICO-
TORACICO; 6110-A8 PLEURICO-TORACICO; 6110-A9 VENTOSA-MAX; 6110-A10 VENTOSA-
SIEM

Apparecchi per aerosolterapia

Modd. 1001 AS UNO; 1001 AS UNO R

Apparecchi per aerosolterapia ad ultrasuoni

Mod. 1001 NEB

Aspiratori chirurgici per vuoto centralizzato

Modd. 6110 A1 CENTRAL MAX; 6110 A3 CENTRAL SIEM; 6110 A4 CENTRAL JUNIOR; 6110 A5
CENTRAL GASTRO; 6110 A6 CENTRAL GASTRO UNIOR; 6110 A7 CENTRAL GASTRO
PLEURICO TORACICO; 6110 A8 CENTRAL PLEURICO TORACICO

Mastosuttori

Modd. MS SIEM ; MS DUPLEX

Aspiratori di fumi chirurgici

Modd. FILTRUM; SMOKE BUSTER.

Filtri per aspiratori

Serie: 6000 Mod. SUCTION FILTER

Serie: 7000 Mod. VENT FILTER

Serie: 8000 Mod. SMOKE FILTER

Emesso il: 2004-02-23

Data di Aggiornamento: 2010-07-13

Sostituisce: 2009-02-18



IMQ

CERTIFICATO CE

Certificato n. 718/MDD

Dichiarazione di approvazione del sistema qualità (Sistema completo di garanzia qualità)

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato II della direttiva 93/42/CEE e s.m.i., si dichiara che la ditta:

SIEM - NOVA SRL

20089 ROZZANO (MI) - VIA VARALLI 1 (ITA) - Italy

mantiene negli stabilimenti di:

20089 ROZZANO (MI) - VIA VARALLI 1 (ITA) - Italy

un sistema qualità che assicura la conformità dei seguenti prodotti:

Aspiratori chirurgici

Apparecchi per aerosolterapia

Apparecchi per aerosolterapia ad ultrasuoni

Aspiratori chirurgici per vuoto centralizzato

Mastosuttori

Aspiratori di fumi chirurgici

Filtri per aspiratori

serie e modelli indicati in Allegato

ai requisiti essenziali della direttiva suddetta ad essi applicabili (in tutte le fasi dalla progettazione al controllo finale).

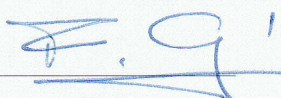
Riferimento pratiche IMQ: 10AE00026; 10AF00108; 10AG00067; 10EK00040.

Questa Dichiarazione di approvazione è rilasciata dall'IMQ S.p.A. quale organismo notificato per la direttiva 93/42/CEE e s.m.i.
Il numero identificativo dell'IMQ S.p.A. quale organismo notificato è: 0051.

Emesso il: 2004-02-23

Data di Aggiornamento: 2010-07-13

Sostituisce: 2009-02-18


IMQ

Questa Dichiarazione di approvazione è soggetta alle condizioni previste dall'IMQ nel "Regolamento per la certificazione CE dei dispositivi medici in base alla direttiva 93/42/CEE".
Essa non è comunque valida dopo il 2014-02-17 (articolo 11, comma 11 della direttiva).