

CERTIFICATO CE

Certificato n. 914/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:

FASET SRL

20090 TREZZANO SUL NAVIGLIO (MI) - VIA GOLDONI 13 (ITA) - Italy

mantiene negli stabilimenti di:

20090 TREZZANO SUL NAVIGLIO (MI) - VIA C. GOLDONI 13 (ITA) - Italy

un sistema qualità che assicura la conformità dei seguenti prodotti:

Apparecchi per aerosolterapia e inalatori

Modd. 129; 129a; 127; 127a; 126; 126a; 131; 131a; 117; 117a; 116; 116a; 115; 115a; 104; 102; 121H; 121A; 120; 120a; 730; 740; 750

Insufflatori endotimpanici

Modd. 727; 728; 729

Aspiratori per uso medico e chirurgico

Modd. 213; 208; 220; 205; 205a; 205s; 205as; 209; 209a; 209s; 209as; 211; 211s; 217; 217a; 217s; 217as; 225; 225a; 225s; 225as; 206; 206a; 221; 221s; 222; 222a; 204; 234; 203; 233; 218; 231; 219; 600v; 600; 601v; 601; 602v; 603v; 605v; 606; 606v; 607; 608v; 609; 609v; 621

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

Riferimento pratiche IMQ: 10AG00035, 10AL00002; 10EL00042.


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: 2006-03-29

Data di Aggiornamento: 2011-06-27

Sostituisce: 2011-02-22



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 2016-02-21 (articolo 11, comma 11 della direttiva).