



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 02 78188 006

**Fabbricante:****VER SAN & Dafne m.d. S.r.l.**

Viale Archimede, 25  
37059 Campagnola di Zevio (VR)  
ITALIA

**Stabilimento(i):**

VER SAN &amp; Dafne m.d. S.r.l.

Viale Archimede, 25, 37059 Campagnola di Zevio (VR), ITALIA

**Categoria(e)  
di prodotto:**

Pacchi procedurali per chirurgia spinale (leve per scheletrizzazione, garze roll radiopache, telo in TNT, vassoio per alimenti, tasca portastrumenti, Telo copertura Tavolo Madre, Telo copertura tavolo Mayo, Monotelo chirurgia spinale a T, camice TNT, telo adesivo, cuffia copristrumenti, contenitore, tampone c/spugna, garze radiopache, striscia adesiva, spugna pulisci bisturi); Leve per scheletrizzazione; garze roll radiopache

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:**

ITA892852

**Valido da:**

2017-08-24

**Valido fino al:**

2022-08-23

**Data,** 2017-04-26

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.