



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 15 01 90546 002

Fabbricante: **Quanta System S.p.A.**

Via IV Novembre, 116
21058 Solbiate Olona (VA)
ITALIA

Stabilimento(i): **Quanta System S.P.A.**

Via IV Novembre, 116, 21058 Solbiate Olona (VA), ITALIA

**Categoria(e)
di prodotti:**

Dispositivi laser terapeutici e chirurgici, dispositivi terapeutici a luce pulsata, dispositivi terapeutici a radiofrequenza per stimolazione, dispositivi terapeutici per stimolazione del tessuto connettivo, dispositivi terapeutici combinati laser e luce pulsata, manipoli per dispositivi terapeutici laser e a luce pulsata, fibre ottiche sterili per laser chirurgici

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 251387

Valido da: 2015-03-10

Valido fino al: 2020-03-09

Data: 2015-02-20

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.