

# Certificato di conformità CE

EC Certificate of Conformity



Sistema completo di garanzia di qualità secondo direttiva 93/42/CEE allegato II escluso punto 4  
EC Directive 93/42/EEC Annex II, excluded clause 4 Full Quality Assurance System Medical Devices

**Certificato n°:** HD 60134768  
**Registration No:**

**Fabbricante:** CER MEDICAL S.r.l.  
**Manufacturer:**  
Sede legale e operativa: Via Torretta, 13  
*Registered and Operational* 40012 Calderara di Reno (BO) - Italia  
*Headquarter:*

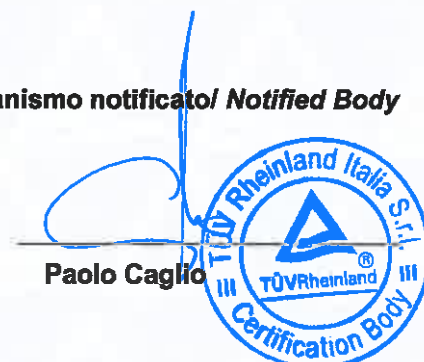
**Scopo:** Dispositivi chirurgici attivi / *Active surgical devices*  
**Scope:** Sistemi di distribuzione gas medicali e relative parti / *Medical gas supply systems and parts thereof*  
Dispositivi per apparato respiratorio, dispositivi per ossigenoterapia, comprese le camere iperbariche, dispositivi per anestesia per inalazione / *Respiratory devices, devices including hyperbaric chambers for oxygen therapy, inhalation anaesthesia*

(Vedere allegato tecnico al presente Certificato per tipologie, modelli e codici)  
(See the attachment for typologies, models and codes designation)

L'organismo notificato dichiara che il Sistema di qualità stabilito ed applicato dalla società sopra specificata soddisfa i requisiti dell'allegato II, articolo 3 della suddetta direttiva. Questa approvazione è soggetta a sorveglianza periodica, così come definita nell'allegato II, articolo 5 della suddetta direttiva e può essere utilizzata congiuntamente alla dichiarazione di conformità redatta dal fabbricante. / The Notified Body hereby authorizes the quality management system established and applied by the company mentioned above. The requirements of Annex II, Article 3 of the directive have been met. This approval is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, Article 5, of the aforementioned EC Directive, and can be used by the company with the manufacturer's declaration of conformity.

L'organismo notificato / *Notified Body*

**Data di emissione/Issue date:** 14/12/2018  
**Data di ultima modifica/Last revision date:** 05/02/2021  
**Data di scadenza/Expiry date:** 13/12/2023



Pagina/Page : 1 di/of 2

**TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)**  
Autorizzata dal Ministero della Salute e dal Ministero dello Sviluppo Economico  
*Accredited by Ministry of Health and by Ministry of Economic Development*

**Organismo notificato con il numero 1936 presso la Commissione Europea**  
*Notified under No. 1936 to the EC Commission*

CE La marcatura CE può essere apposta esclusivamente se vengono soddisfatti i requisiti di tutte le direttive CE applicabili CE  
*The CE marking may be used if all relevant and effective EC Directives are complied with*

**Fabbricante/Manufacturer:** CER MEDICAL S.r.l

**Scopo/Scope:** Dispositivi chirurgici attivi / *Active surgical devices*

**Tipologia/ Typology:** Azoto Liquido Refrigerato per Crioterapia e Crioconservazione

**Modello/ Model:**

**N2\_MD**

**Scopo/Scope:** Sistemi di distribuzione gas medicali e relative parti / *Medical gas supply systems and parts thereof*

**Tipologia/ Typology:** Impianti per la distribuzione di gas medicinali compressi e del vuoto

**Tipologia/ Typology:** Impianti per l'evacuazione di gas anestetici

**Scopo/Scope:** Dispositivi per apparato respiratorio, dispositivi per ossigenoterapia, comprese le camere iperbariche, dispositivi per anestesia per inalazione / *Respiratory devices, devices including hyperbaric chambers for oxygen therapy, inhalation anaesthesia*

**Tipologia/ Typology:** Erogatore monouso non invasivo

**Modello/ Model:**

**Valvola VR**

**Data di ultima modifica:** 05/02/2021  
*Last revision date:*

L'organismo notificato  
*Notified Body*



**TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)**