



# 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 026056 0022 Rev. 02**

**Fabbricante:**

**Delta Med S.p.a.**

Via Guido Rossa 20  
46019 Viadana (MN)  
ITALIA

**Categoria(e) di  
prodotti:**

**Cateteri venosi periferici  
per la somministrazione continua  
di soluzioni, fluidi,  
farmaci anche ad alta pressione  
o per somministrazione sottocutanea. Kit per  
cateteri venosi periferici**

Con il presente certificato, l'Organismo di Certificazione 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). Tutti i requisiti applicabili del Regolamento "Testing and Certification" del gruppo TÜV SÜD devono essere rispettati. Per dettagli e validità del certificato vedi: [www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G10260560022Rev.02](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G10260560022Rev.02)

**N° del rapporto:**

ITA1592681

**Valido da:**

2021-04-20

**Valido fino al:**

2024-05-26

**Data,**

2021-04-20

Christoph Dicks  
Head of Certification/Notified Body