

Certificado CE
Directiva 93/42/EEC Anexo II, excluyendo sección 4
Sistema Completo de Garantía de Calidad
Productos Sanitarios

Nº Registro: HD 60127808 0001

Nº Informe: 26300174 007

Fabricante: **TEDISEL IBERICA, S. L.**
C/. Sant Lluc, 69-81
08918 Badalona
Spain

Productos:

- Unidades de suministro médico para montar en pared y montar en techo
- Unidades terminales para el uso de gases medicinales comprimidos y vacío, y para sistema de evacuación de gases anestésicos

Reemplaza Certificado, Nº Registro: HD 60084109 0001

Válido hasta: 2023-03-11

Con la presente, el Organismo Notificado declara que los requisitos establecidos en el Anexo II, excluyendo la Sección 4, de la Directiva 93/42/EEC se cumplen para los productos enumerados. Que el fabricante arriba mencionado ha implementado y aplicado el sistema de gestión de calidad, el cual está sujeto al mantenimiento periódico, definido por el Anexo II, sección 5 de la Directiva anteriormente mencionada. Para la puesta en el mercado de los productos de Clase III cubiertos por este certificado se requiere un Certificado CE de Examen de Diseño de acuerdo con el Anexo II, Sección 4, de la Directiva 93/42/EEC.

Válido desde: 2018-03-13

Fecha: 2018-03-13

Organismo Notificado



D. Świątko



TÜV Rheinland LGA Products GmbH – Tillystraße 2 – 90431 Nürnberg

TÜV Rheinland LGA Products GmbH es un Organismo Notificado según la Directiva 93/42/EEC sobre Productos Sanitarios con el número de identificación 0197.