



CERTIFICATO CE

Certificato n. 1302/MDD

Dichiarazione di approvazione del sistema qualità

(Sistema completo di garanzia qualità)

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato II, con l'esclusione del punto 4, della direttiva 93/42/CEE e s.m.i., si dichiara che la ditta:

MEDICAL RESPIRATORY DEVICES S.L.

28823 COSLADA (MADRID) - AVDA. DE LAS AMÉRICAS 4 - NAVE A7 (ESP) - Spain

mantiene nello stabilimento di:

28823 COSLADA (MADRID) - AVDA. DE LAS AMÉRICAS 4 - NAVE A7 (ESP) - Spain

un sistema qualità che assicura la conformità dei seguenti prodotti:

Filtro antibatterico e virale per test delle funzioni respiratorie

Modd. NeumoFilt Ergo; NeumoFilt BiteOn; NeumoFilt Oval; NeumoFilt Integral
Marca M.R.D.

ai requisiti essenziali della direttiva suddetta ad essi applicabili (in tutte le fasi dalla progettazione al controllo finale) ed è sottoposta alla sorveglianza prevista dal punto 5 dell'Allegato II. Per i dispositivi in classe III questo certificato è valido solamente con il relativo certificato di esame CE della progettazione di Allegato II.4.

Riferimento pratiche IMQ:

10AK00041; 10EN00062; 10EO00082; DM18-0033602-01; DM19-0043033-01.

Questa Dichiarazione di approvazione è rilasciata dall'IMQ S.p.A. quale organismo notificato per la direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Il numero identificativo dell'IMQ S.p.A. quale organismo notificato è: 0051.

Emesso il: 2010-02-17
Data aggiornamento: 2020-02-06
Sostituisce: 2015-02-13
Data scadenza: 2024-05-26

IMQ



EC CERTIFICATE

Certificate No 1302/MDD

Full Quality Assurance System Approval Certificate

On the basis of our examination carried out according to Annex II, excluding section 4, of the Directive 93/42/EEC and its revised version, we hereby certify that:

MEDICAL RESPIRATORY DEVICES S.L.

28823 COSLADA (MADRID) - AVDA. DE LAS AMÉRICAS 4 - NAVE A7 (ESP) - Spain

manages in the factory of:

28823 COSLADA (MADRID) - AVDA. DE LAS AMÉRICAS 4 - NAVE A7 (ESP) - Spain

a quality assurance system ensuring the conformity of the following products:

Bacterial and viral filter for pulmonary function testing equipments

Type ref. NeumoFilt Ergo; NeumoFilt BiteOn; NeumoFilt Oval; NeumoFilt Integral
Trade mark M.R.D.

with the relevant essential requirements of the aforementioned directive (from design to final inspection and testing) and it is subject to surveillance as specified in section 5 of Annex II. For class III devices, this certificate is valid only with the relevant EC Design-Examination Certificate of Annex II.4.

Reference to IMQ files Nos:

10AK00041; 10EN00062; 10EO00082; DM18-0033602-01; DM19-0043033-01.

This Approval Certificate is issued by IMQ S.p.A. as Notified Body for the Directive 93/42/EEC and its revised version. Notified Body notified to European Commission under number: 0051.

Date: 2010-02-17
Updated: 2020-02-06
Substitution Date: 2015-02-13
Expiry Date: 2024-05-26

IMQ



CERTIFICADO CE

Certificado n. 1302/MDD

Certificado de aprobación de aseguramiento del sistema de calidad total

En base al examen llevado a cabo con arreglo al Anexo II, excluyendo la sección 4 de la Directiva 93/42/EEC y su reversión, certificamos que:

MEDICAL RESPIRATORY DEVICES S.L.

28823 COSLADA (MADRID) - AVDA. DE LAS AMÉRICAS 4 - NAVE A7 (ESP) - España

gestiona la fábrica de:

228823 COSLADA (MADRID) - AVDA. DE LAS AMÉRICAS 4 - NAVE A7 (ESP) - España

un sistema de aseguramiento de la calidad que garantiza la conformidad de los siguientes productos:

Filtro antibacteriano y antiviral para equipos de pruebas de función pulmonar

Ref. tipo NeumoFilt Ergo; NeumoFilt BiteOn; NeumoFilt Oval; NeumoFilt Integral
Marca M.R.D.

con los requisitos esenciales relevantes de la directiva antes mencionada (desde el diseño a la inspección final y prueba) y que está sujeto a control según se especifica en la sección 5 del Anexo II. Para dispositivos de clase III, este certificado solo será válido con el certificado de examen CE del diseño del anexo II.4.

Referencia en nº de archivos de IMQ:

10AK00041; 10EN00062; 10EO00082; DM18-0033602-01; DM19-0043033-01.

Este certificado de aprobación está expedido por IMQ S.p.A., como Organismo Notificado para la Directiva 93/42/CEE y su revisión. Organismo Notificado informado a la Comisión Europea con n. 0051.

Fecha: 2010-02-17

Actualización: 2020-02-06

Fecha de sustitución : 2015-02-13

Fecha de caducidad : 2024-05-26

IMQ