

# CERTIFICATO CE

Certificato n. 1551/MDD

## Dichiarazione di approvazione del sistema qualità

(Garanzia di qualità del prodotto)

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

### TE.MA DI A. MOZZARELLI

20125 MILANO (MI) - VIA A.F. STELLA 5 (ITA) - Italy

mantiene nello stabilimento di:

20125 MILANO (MI) - VIA A.F. STELLA 5 (ITA) - Italy

un sistema qualità che assicura la conformità dei seguenti prodotti:

#### Sfigmomanometri non invasivi

Mod. accupress

Marca INTERMED

ai requisiti essenziali della direttiva suddetta ad essi applicabili (per quanto concerne le prove, i controlli e i collaudi finali).

Riferimento pratiche IMQ: COMEDCONMEDM120069042-01.

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:

2012-07-30



IMQ

Questa Dichiarazione di approvazione è soggetta alle condizioni previste dall'IMQ nel "Regolamento per la certificazione CE dei dispositivi medici in base alla direttiva 93/42/CEE".  
Essa non è comunque valida dopo il 2017-07-29 (articolo 11, comma 11 della direttiva).

# EC CERTIFICATE

Certificate No 1551/MDD

## Product Quality Assurance System Approval Certificate

On the basis of our assessment carried out according to Annex VI, section 3 of the Directive 93/42/EEC and its revised version, we hereby certify that:

### TE.MA DI A. MOZZARELLI

20125 MILANO (MI) - VIA A.F. STELLA 5 (ITA) - Italy

manages in the factory of:

20125 MILANO (MI) - VIA A.F. STELLA 5 (ITA) - Italy

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

#### Non invasive Sphygmomanometer

Type ref. accupress  
Trade mark INTERMED

with the relevant essential requirements of the aforementioned directive (as far as the final inspection and testing are concerned).

Reference to IMQ files Nos: COMEDCONMEDM120069042-01.

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

Date: 2012-07-30



IMQ

This Approval Certificate is subjected to the provisions laid down in the "Rules for managing the EC Certification of Medical Devices on the basis of the Directive 93/42/EEC".  
In any case, it does not remain valid after 2017-07-29 (article 11, clause 11 of the Directive).

This is a translation of the Italian text, which prevails in case of doubts