

TUBULAR ELASTIC EEG HEAD CAP FOR BRIDGE ELECTRODES SILICONE RUBBER **REUSABLE**

Packaging: box containing 1 piece.

CODE	BANDS	BAND DIAMETER	TYPE OF ELASTIC
CUEP05R	5 x 2	4 mm	Silicone rubber



Packaging: box containing 1 piece.

CODE	BANDS	BAND DIAMETER	TYPE OF ELASTIC
CUEP15R	6 x 2	4 mm	Silicone rubber



Packaging: box containing 1 piece.

CODE	BANDS	BAND DIAMETER	TYPE OF ELASTIC
CUEP25R	5 x 4	4 mm	Silicone rubber



MEDICAL GRADE SILICONE TUBES FOR EXTERNAL USE



SILICONE TUBES for external medical use - silicone 100%
Suitable for autoclaving (135°C - 2.2-2.5 bar) and Gamma Sterilization. Resistant to hot air up to 200°C.
Infra-red vulcanization.
Hours treatment at 200°C temperature in special oven.
Anti-adherent, avoid incrustation and coagulation.
Medical Grade - Transparent - Odourless

TECHNICAL SPECIFICATIONS

Raw material: HTV-R-401/60 S - WACKER (D)
Colour: translucent
Hardness: 60° ±5% Shore - DIN 53505
Density: 1.17 g/ccm - DIN 53479A
Tensility: 10.8 N/mm² - DIN 53504 S1
Stretch: 490/530% - DIN 53504S1
Tear resistance: 34-35 N/mm - ASTM D 624 B
Reverse pull elasticity: 51% - DIN 53512
Compression set: (22h/175°C): 30-15% - DIN 53517

Made in European Union according to: US PHARMACOPEIA XXI
EUROPEAN PHARMACOPEIA DIN 58367 - DIN 58362 - DIN 13098- FDA 177.2600 - BGA XV part A and B - BGA IX part B

MADE TO ORDER SILICONE TUBES
We can manufacture any size
(minimum order 500 m - delivery 30 days)



GIMA code	Internal diameter x external diameter	Thickness mm	Minimum order
25450	1x3 mm	1 mm	roll of 100 m
25451	2x4 mm	1 mm	roll of 100 m
25452	3x5 mm	1 mm	roll of 100 m
25453	4x6 mm	1 mm	roll of 100 m
25455	6x8 mm	1 mm	roll of 30 m
25458	3x6 mm	1.5 mm	roll of 30 m
25459	4x7 mm	1.5 mm	roll of 30 m
25460	5x8 mm	1.5 mm	roll of 30 m
25461	6x9 mm	1.5 mm	roll of 30 m
25462	7x10 mm	1.5 mm	roll of 30 m
25466	4x8 mm	2 mm	roll of 30 m
25467	5x9 mm	2 mm	roll of 30 m
25468	6x10 mm	2 mm	roll of 30 m
25469	8x12 mm	2 mm	roll of 30 m
25470	10x14 mm	2 mm	roll of 30 m
25474	5x10 mm	2.5 mm	roll of 30 m
25475	7x12 mm	2.5 mm	roll of 30 m
25476	8x13 mm	2.5 mm	roll of 30 m
25477	10x15 mm	2.5 mm	roll of 30 m
25480	6x12 mm	3 mm	roll of 30 m
25481	7x13 mm	3 mm	roll of 30 m
25482	8x14 mm	3 mm	roll of 30 m
25483	9x15 mm	3 mm	roll of 30 m
25484	10x16 mm	3 mm	roll of 30 m
25485	12x18 mm	3 mm	roll of 30 m
25488	8x15 mm	3.5 mm	roll of 30 m
25491	10x20 mm	5 mm	roll of 30 m
25495	made to order		500 m

ACCESSORIES FOR ANY SUCTION ASPIRATOR



GIMA code	STAINLESS STEEL ASPIRATION TUBES
28262	S/S Bierer Aspiration tube Ø 8 mm
28264	S/S Bierer Aspiration tube Ø 12 mm
	Supplied with removable connection cannula
28260	Set of 7 uterine aspiration cannulas for abortion: 4 cannulas with side suction end (Ø 5, 6, 8, 9 mm), 3 cannulas with front suction end (Ø 7, 10, 11 mm) and one handle

SILICONE VACUUM SUCTION

See page 172

SUCTION CATHETER

See page 43

S/S FRAIZER SUCTION CANNULA

See page 34

S/S ROSEN SUCTION CANNULA

See page 34

S/S NOVAK SUCTION CANNULA

See page 33

BREAST PUMP - MAMILAT GIMA

• 28148 MAMILAT - BREAST PUMP - 230 V - 50 Hz

Easily transportable from one maternity ward to another, or for use at home. To be used for mother's milk suction. Made of highly heat-resistant, electrically insulated plastic material in conformity with the latest European safety standards. Supplied with 2 polycarbonate milk bottles (150 cc and 250 cc) antibacterial and hydrofobic filter, set of tubes 6x10 mm, breast shield, PVC air tube. Suction adjustment knob. Working time: 20 minutes ON, 40 OFF.

• 28229 HYDROPHOBIC ANTIBACTERIAL FILTER - spare

• 28149 SPARE KIT

Includes two plastic bottles (125 cc and 250 cc) nipple shield, filter and tubes.

TECHNICAL SPECIFICATIONS

Regulator for suction intensity - max suction -0.33 bar
Operating voltage: 220-230 V - 50/60 Hz - available on request 110 V - 60 Hz
Max flow (air litres/min): 14 l/min
Power consumption: 184 VA
Size: 235x190x165 mm Weight: 2.2 kg
Norms: CEI 62-5 (IEC601-1). Made in Italy

Supplied with
anti-bacterial filter

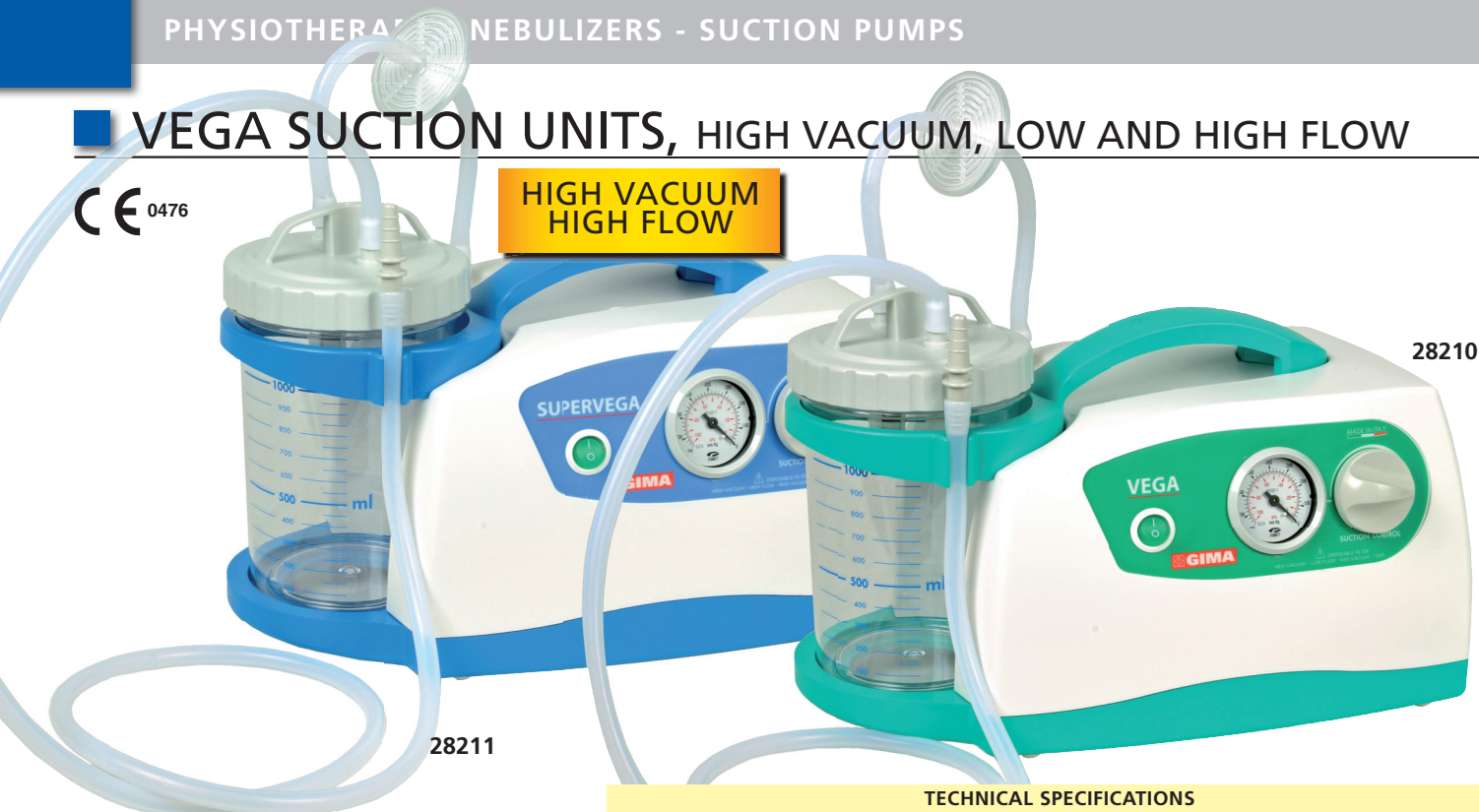
5 languages manual:
IT, GB, ES, FR, DE.



28148

VEGA SUCTION UNITS, HIGH VACUUM, LOW AND HIGH FLOW

CE 0476

HIGH VACUUM
HIGH FLOW


28211

28210

VEGA SUCTION UNITS

A line of stylish, compact and reliable aspirators for small surgery. Silent, high flow and maintenance - free pumps allow long product life and durability.

Recommended for nasal aspiration, oral aspiration, tracheal aspiration of body liquids (mucus, catarrh or blood) in adults or children. Equipped with vacuum regulator continuously adjustable, vacuum indicator, unbreakable 1,000 ml or 2,000 ml bottle, autoclavable at 121°C, with safety float control valve to prevent overflow. Optional bottle autoclavable at 134°C. Manufactured in electric and thermal insulated plastic body.

Autoclavable and disposable collection system: In addition to standard autoclavable jar is available a disposable collection system composed by a rigid reusable container and a polyethylene disposable liner with cover, hermetically sealed, and hydrophobic, antireflux, bacterial filter operating as an overflow valve.

Made in Italy.


28211
+
28213

1 l polycarbonate
autoclavable jar
with overflow
safety valve

28209

28252
Adaptor to connect catheter
to silicone tube

STANDARD ACCESSORIES

Autoclavable jar (1 or 2 l) with overflow valve system
Antibacterial and hydrophobic filter
Set of silicone tubes 6x10 mm
Conical connector for probes
6 languages user manual (GB, FR, IT, DE, ES, PT) **28229**



TECHNICAL SPECIFICATIONS

	28209 VEGA UNO	28210 VEGA	28211 SUPERVEGA
Operating Voltage:	220-230 V - 50/60 Hz 110 V - 60 Hz (on request)	220-230 V - 50/60 Hz 110 V - 60 Hz (on request)	220-230 V - 50/60 Hz or 110 V - 60 Hz
Power consumption:	184 W	184 W	106 W
Bottle capacity:	1,000 ml	1,000 ml	1,000 ml or 2,000 ml
Flow (air litres/min):	15 l/min	16 l/min	40 l/min
Max suction:	-0.75 bar (563 mm/Hg)	-0.75 bar (563mm/Hg)	-0.80 bar (600mm/Hg)
Operating cycle:	continuous	continuous	continuous
Size:	25x19x16.5 cm	35x21x18 cm	35x21x18 cm
Weight:	2.2 kg	2.5 kg	3.6 kg
Norms:	93/42/ECC	93/42/ECC	93/42/ECC

GIMA code	VEGA SUCTION ASPIRATOR	Operating power	Flow
28209	Vega Uno	220-230 V - 50/60 Hz	15 l/m
28210	Vega	220-230 V - 50/60 Hz	16 l/m
28211	Super Vega 1l	220-230 V - 50/60 Hz	40 l/m
28212	Super Vega 2l	220-230 V - 50/60 Hz	40 l/m
28189	Super Vega 1l	110 V - 60 Hz	40 l/m



GIMA code	SPARE ACCESSORIES FOR VEGA AND TOBI LINE
28229	Hydrophobic, 99% antibacterial filter
28226	121°C autoclavable jar 1 l with cover and overflow system
28236	121°C autoclavable jar 2 l with cover and overflow system
28227	Cover and overflow valve system for 28226 and 28236
28185	134°C autoclavable jar 1 l with cover and overflow system
28186	134°C autoclavable jar 2 l with cover and overflow system
28184	Cover and overflow valve system for 28185 and 28186
28271	Disposable liner 1 l (cover + bag)
28270	Container for disposable liner 1 l
28268	Disposable liner 1 l (cover + bag) - box of 50
28273	Disposable liner 2 l (cover + bag)
28269	Disposable liner 2 l (cover + bag) - box of 50
28272	Container for disposable liner 2 l Ø 13 cm top, 9.5 cm bottom
25468	Silicone tube 6x10 mm - roll of 30 m
28252	Adaptor to connect catheter to silicone tube
	Suction catheter - see at page 43
28213	Trolley for Vega and Super Vega (not for Vega Uno)
28276	Vacuum indicator for Vega and Super Vega (not for Vega Uno)



CERTIFICATO CE

Certificato n. 121/MDD

Dichiarazione di approvazione del sistema qualità

(Garanzia di qualità della produzione)

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

SEI EMG SRL

35013 CITTADELLA (PD) - VIA SANTA CHIARA 12/1 (ITA) - Italy

mantiene nello stabilimento di:

35013 CITTADELLA (PD) - VIA SANTA CHIARA 10 (ITA) - Italy

un sistema qualità che assicura la conformità dei seguenti prodotti:

Agoelettrodi concentrici monouso per emg

Agoelettrodi monopolari monouso per emg e eeg

Agoelettrodi monopolari riutilizzabili per emg, eeg e e.p

Agoelettrodi monouso per iniezione tossina botulinica

Elettrodi monouso a filo per emg

Modd. come da documento "ALLEGATO LISTA CODICI DISPOSITIVI CLASSE IIA rev. 00 del 06/04/2020";
valido solo se provvisto di timbro IMQ.

ai requisiti essenziali ad essi applicabili della direttiva suddetta (in tutte le fasi della fabbricazione) ed è sottoposta alla sorveglianza prevista dal punto 4 dell'All. V. Per i dispositivi di Classe IIb, questo certificato è valido solamente con il relativo certificato di Allegato III.

Riferimento pratiche IMQ:

10A9800252; 10A9800253; 10AA00181; 10AA00182; 10AA00183; 10AA00184; 10AB0007; 10AD00152;
10EK00019; COMEDCONMHDM120074952-01; DM13A0133601-01; DM15E0387553-01; DM16-0000436;
DM19-0042884-01.

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: 1998-11-02
Data aggiornamento: 2020-04-23
Sostituisce: 2016-10-11
Data scadenza: 2024-05-26


IMQ



EC CERTIFICATE

Certificate No 121/MDD

Production Quality Assurance System Approval Certificate

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

SEI EMG SRL

35013 CITTADELLA (PD) - VIA SANTA CHIARA 12/1 (ITA) - Italy

manages in the factory of:

35013 CITTADELLA (PD) - VIA SANTA CHIARA 10 (ITA) - Italy

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

Single-use concentric electrode-needles for emg

Single-use monopolar for emg and eeg

Reusable monopolar electrode needle for emg, eeg and e.p

Single-use electrode needle for injection of botulinic toxine

Single-use filament electrodes for emg

Type ref. as to document "ALLEGATO LISTA CODICI DISPOSITIVI CLASSE IIA rev. 00 dated 06/04/2020"; valid only if provided with IMQ stamp.

with relevant essential requirements of the aforementioned directive (as far as all the manufacturing stage is concerned) and it is subject to surveillance as specified in section 4 of Annex V. For class IIb devices, this certificate is valid only with the relevant certificate of Annex III.

Reference to IMQ files Nos:

10A9800252; 10A9800253; 10AA00181; 10AA00182; 10AA00183; 10AA00184; 10AB0007; 10AD00152; 10EK00019; COMEDCONMHDM120074952-01; DM13A0133601-01; DM15E0387553-01; DM16-0000436; DM19-0042884-01.

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: 1998-11-02
Updated: 2020-04-23
Substitution Date: 2016-10-11
Expiry Date: 2024-05-26

DocuSign

IMQ

SEIEMG srl	PROGRAMMA DI ASSICURAZIONE QUALITÀ ALLEGATO	
ALLEGATO – LISTA CODICI DISPOSITIVI CLASSE IIA		TF_000LC
Revisione: 00 Data: 06/04/2020		

La seguente tabella raccoglie la lista dei codici relativi ai dispositivi medici in classe IIa sottoposti a sorveglianza da parte dell'Ente Notificato CE0051 IMQ spa.

Categoria di Prodotto:	Agoelettrodi concentrici monouso per EMG serie GA... GU...
Codici :	GAxxxxyz GA = sigla fissa identificativa (agoelettrodo concentico uscita assiale) xxx = Lunghezza della cannula da 20 a 150millimetri y = Codifica del diametro della cannula (A=0,45; B=0,50; C=0,35; D=0,70; E=0,40 F=0,30) zz =nucleo esplorante (77=nucleo in Nickel Cromo, 31=nucleo platinato, 1L= uscita laterale SFEMG) GUxxxxyz-II GU = sigla fissa identificativa (agoelettrodo concentico uscita laterale) xxx = Lunghezza della cannula da 20 a 150millimetri y = Codifica del diametro della cannula (A=0,45; B=0,50; C=0,35; D=0,70; E=0,40 F=0,30) zz = nucleo esplorante (77=nucleo in Acciaio, 31=nucleo platinato) -II= lunghezza del cavo di connessione in decimetri per ago non sganciabile (massimo 3 metri)

Categoria di Prodotto:	Agoelettrodi monopolari monouso per EMG EEG e EP serie MU... e 42...
Codici :	MUxxxxttypz-ll MU = Elettrodo monopolare monouso (sigla fissa) xxx = Lunghezza dello stelo espressa in millimetri (diametro spirale per tipologia R) da 10mm a 150mm tt = Carattere/i identificativo della tipologia (S=stelo dritto T= stelo dritto teflonato U=stelo ad uncino R=stelo ritorto a spirale F=stelo dritto con filo corto G=stelo uncino con filo corto W=stelo dritto con cavo/i e connettore WC= Codifica riservata a cavi piatti multivie X=stelo ad uncino con cavo e connettore) Hn=con n steli dritti con n cavi ritorti e connettori A=2 steli dritti accoppiati con cavi doppi ritorti e connettori) ll= lunghezza del cavo di connessione in decimetri per ago non sganciabile (massimo 3 metri) <i>per tipologia S T U F G:</i> yz = Diametro dello stelo espresso in centesimi di millimetro (da 0,15mm a 2,00mm) <i>per tipologia W X H A:</i> v = Codifica diametro stelo (C=0,35mm F=0,25mm D=0,60)



SEIEMG srl	TF_000LC	LISTA CODICI DISPOSITIVI CLASSE IIA
Revisione: 00	Data: 06/04/2020	Pag. 2 di 2

	z = Codifica plug terminale (1=sicurezza 2=plug) il cavo schermato viene indicato con SC 42-xxxx 42 = Elettrodo monopolare monouso per Dr.Langer (sigla fissa) xxxx= identificativo numerico da 0047 a 0065
--	---

Categoria di Prodotto:	Agoelettrodi monopolari riusabili per EMG EEG e EP serie M...
Codici :	Mxxxtyybz-ll M = Elettrodo monopolare riusabile (sigla fissa) xxx = Lunghezza dello stelo espressa in millimetri da 10mm a 150mm t = Carattere identificativo della tipologia (S=stelo dritto U=stelo ad uncino) yy = Diametro dello stelo espresso in centesimi di millimetro (da 0,15mm a 2,00mm) b = codifica cavo o attacco (P=PVC S=Silicone J=pin 0,5mm K=pin 1mm) z =Cifra indicante il tipo di plug terminale (1=femmina di sicurezza da 1,5mm 2=plug) ll= lunghezza del cavo di connessione se presente (massimo 3 metri)

Categoria di Prodotto:	Agoelettrodi monouso per iniezione tossina botulinica serie ATF...
Codici :	ATFxxxxy-ll ATF = Elettrodo monouso per iniezione tossina botulinica (sigla fissa) xxx = Lunghezza della cannula espressa in millimetri da 25mm a 200mm y = Codifica diametro cannula (A=0,45mm; B=0,50; C=0,35; D=0,70; E=0,40; F=0,30; G=1.00) ll= lunghezza del cavo di connessione se presente (massimo 3 metri)

Categoria di Prodotto:	Agoelettrodi monouso a filo per EMG serie FU...
Codici :	FUxxxzz FU = Elettrodo monouso a filo (sigla fissa) xx = Lunghezza della cannula espressa in millimetri da 25mm a 99mm y = Codifica numero fili interni (M=2 fili S=1 filo) zz=Codifica tipo filo(20=Nickel-Cromo 77=acciaio inox 21=Nickel e puntalino 1mm)



SEI EMG srl	DECLARATION OF CONFORMITY
DEVICE: CAPS FOR EEG IN ELASTIC TUBE	DC_008en

Declaration of conformity of the device referred as "CAPS for EEG in elastic tube" manufactured by the company SEI EMG srl (already STRUMENTAZIONE ELETTRONICA INDUSTRIALE di Didonè Ing. Giorgio & C. snc), to the essential requirements of Annex I and Annex VII of Directive 93/42/EEC as amended by Directive 2007/47/EC.

The writing firm **SEI EMG s.r.l.** established in Cittadella, Via S. Chiara 10, VAT Number: IT-01597140282 manufacturer of the device family called **CUEPxxx** and **CUMMxxx** declare under our sole responsibility that this medical device satisfies all applicable provisions in the Medical Device Directive 93/42/EEC amended by Directive 2007/47/EC.

For this purpose, the undersigned represent and warrant under his own responsibility:

- The device in question meets the essential requirements of Annex I to Directive 93/42/EEC updated by Directive 2007/47/EC;
- the device is considered in Class I;
- the device is sold in packs NOT STERILE;
- the device is not an instrument of measure;
- the device is not intended for clinical investigations;
- the manufacturer must undertake to establish a procedure to review experience gained, as required by Annex VII, paragraph 4;
- The manufacturer shall undertake to preserve and make available the technical documentation of the Notified Body, as specified in Annex VII of Directive 93/42/EEC for a period of five years after the last date of manufacture of the product..

He therefore declares that the medical device is in accordance with the requirements of Directive 93/42/EEC and which will be marketed with the CE marking, as required by Article 17 of Directive 93/42/EEC.

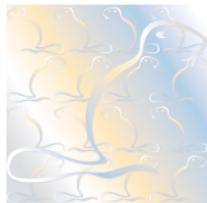
First issue: 16/06/1998

Replace the certificate issued on : 08/01/2009

Current issue: 22/01/2010

Authorized signature

SEI EMG s.r.l.
Ing. Giorgio Didonè



Reg. Number	10164 - M	Valid From	2021-10-14
First issue date	2012-10-15	Last change date	2021-10-14
Valid until	2024-10-14		

Quality Management System Certificate **ISO 13485:2016**

We certify that the Quality Management System of the Organization:

GIMA S.p.A.

Is in compliance with the standard UNI CEI EN ISO 13485:2016 for the following products/services:

Management of design and production, packaging and service of:

General non-active, non-implantable medical devices (except: injection, infusion, transfusion and dialysis; disinfecting, cleaning, rinsing; IVF, ART; ingestion), Devices for wound care, Non-active dental devices and accessories (except dental implants), General active medical devices (except: extra-corporal circulation, infusion and haemopheresis; stimulation or inhibition, rehabilitation devices and active prostheses; IVF, ART; software; medical gas supply systems and parts thereof), Monitoring devices, Devices for imaging and thermo therapy (except: ionizing radiation, lithotripsy), In Vitro Diagnostic Medical Devices (IVD).

Trade and service of: General non-active, non-implantable medical devices (except: IVF, ART; ingestion), Devices for wound care, Non-active dental devices and accessories (except dental implants), General active medical devices (except IVF, ART), Devices for imaging (except ionizing radiation), Monitoring devices, Devices for radiation therapy and thermo therapy (except: ionizing radiation, lithotripsy), In Vitro Diagnostic Medical Devices(IVD)

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

The maintaining of certification is subject to annual surveillance and dependent upon the observance of Kiwa Cermet Italia contractual requirements.

This certificate is composed of 1 page.

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico,
soggetta all'attività di
direzione e coordinamento di
Kiwa Italia Holding Srl

Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia
(BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwa.it

CERMET

GIMA S.p.A.

Registered Headquarters

- Via Grossi, 2 20121 Milano Italia

Certified Sites

- Via Marconi, 1 20060 Gessate (MI) - Italia





Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 1 di / of 12

Certificato CE del Sistema di Garanzia della Qualità EC Quality Assurance System Certificate

Si certifica che, sulla base dei risultati degli audit effettuati, il Sistema di garanzia di Qualità della Produzione dell'Organizzazione/ *We certify that, on the basis of the audits carried out, the Production Quality Assurance System of the Organization:*

GIMA S.p.A.

Sede Operativa / Operational Headquarter:

Via Marconi, 1
20060 Gessate, MI - Italia

Sede Legale / Registered Headquarter

Via Tommaso Grossi, 2
20121 Milano, MI - Italia

è conforme ai requisiti applicabili della Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche ed integrazioni, Allegato V, attuata in Italia con Dlgs. 46 del 1997/02/24 e successive modifiche ed integrazioni per le seguenti tipologie di Dispositivi Medici / *Is in compliance with the applicable requirements of 93/42/EEC Directive as amended, Annex V, transposed in Italy by Dlgs. 46 of 1997/02/24 as amended for the following Medical Devices:*

Dispositivi attivi per l'aspirazione di sostanze e liquidi / *Active substances and liquids suctioning devices*
Dispositivi monouso sterili per ginecologia e otorinolaringoiatria / *Sterile Single use gynaecology and ENT devices*
Dispositivi per aerosolterapia / *Aerosol therapy devices*
Dispositivi per la misurazione della pressione sanguigna / *Blood pressure measuring devices*
Dispositivi per la misurazione della saturazione di ossigeno / *Oxygen saturation measuring devices*
Dispositivi per la misurazione della temperatura corporea / *Body temperature measuring devices*
Dispositivi per la misurazione di parametri fisiologici / *Physiological parameters measuring devices*
Dispositivi per rianimazione ed assistenza respiratoria / *Respiratory care and resuscitation devices*
Dispositivi per terapia termica / *Thermic therapy devices*
Kit di strumentario chirurgico monouso sterile / *Sterile single use surgical instrument kit*
Strumentario chirurgico monouso sterile / *Sterile single use surgical instrument*

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Rif. rapporto di audit/ *Ref. audit report:* del/dated 1-2/3/2021

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da:BELCREDI GIAMPIERO
Data:25/05/2021 10:11:29



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476





Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 2 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi attivi per l'aspirazione di sostanze e liquidi / Active substances and liquids suctioning devices

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 1104

Marca / Brandname:

VEGA / SUPER VEGA / TOBI / SUPER TOBI / TOBI CLINIC / TOBI HOSPITAL / CLINIC PLUS / HOSPI PLUS

Modello / Model:

Aspiratori chirurgici / Surgical aspirators

Codici / Codes:

28220 ; 28216 ; 28209 ; 28214 ; 28210 ; 28232 ; 28211 ; 28202 ; 28212 ; 28233 ; 28243 ; 28234 ; 28222 ; 28194 ; 28224 ; 28196 ; 28208 ; 28198 ; 28190 ; 28200 ; 28191 ; 28192 ; 28201 ; 28231 28203 ; 28215 ; 28204 ; 28193 ; 28183 ; 28182

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi monouso sterili per ginecologia e otorinolaringoiatria / Sterile Single use gynaecology and ENT devices

Classe di rischio / Risk class:

I s - Limitatamente agli aspetti relativi al mantenimento della sterilità / restricted to the aspects concerned the maintenance of sterile conditions

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 0106, MDS 7006 Ethylene oxide gas sterilization (EOG)

Modello / Model:

Kit ORL sterile / Sterile ENT kit

Codici / Codes:

31456

Modello / Model:

Kit pap test / Pap smear kit

Codici / Codes:

29704

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.

Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da: BELCREDI GIAMPIERO
Data: 25/05/2021 10:11:56



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476





Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 3 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi monouso sterili per ginecologia e otorinolaringoiatria / Sterile Single use gynaecology and ENT devices

Modello / Model:

Spatula cervicale monouso sterile in plastica o legno / Disposable sterile plastic or wooden cervical spatula

Codici / Codes:

29745 ; 29748-29749

Modello / Model:

Speculum vaginale monouso sterile perno centrale - mix / Disposable sterile vaginal speculum central pin - mix

Codici / Codes:

29991

Modello / Model:

Speculum vaginale monouso sterile perno centrale - piccolo, medio, grande / Disposable sterile vaginal speculum central pin - small, medium, large

Codici / Codes:

29946 ; 29947 ; 29948

Modello / Model:

Speculum vaginale monouso sterile tache - mix / Disposable sterile vaginal speculum tache - mix

Codici / Codes:

29987

Modello / Model:

Speculum vaginale monouso sterile vite centrale - mix / Disposable sterile vaginal speculum middle screw - mix

Codici / Codes:

29995

Modello / Model:

Speculum vaginale monouso sterile vite laterale - mix / Disposable sterile vaginal speculum side screw - mix

Codici / Codes:

29986

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da: BELCREDI GIAMPIERO
Data: 25/05/2021 10:12:15



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476



Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 4 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi monouso sterili per ginecologia e otorinolaringoiatria / Sterile Single use gynaecology and ENT devices

Modello / Model:

Speculum vaginale monouso sterile vite laterale (piccolo, medio, grande) / Disposable sterile vaginal speculum side screw - small, medium, large

Codici / Codes:

29983; 29984 ; 29985 ; 29976; 29977, 29978

Modello / Model:

Tampone di trasporto in plastica sterile / Sterile plastic transport swab

Codici / Codes:

29753

Marca / Brandname:

Gimabrush Ball / Gimabrush / Gima Collector

Modello / Model:

Spazzolini cervicali monouso sterile / Sterile disposable cervical brushes

Codici / Codes:

29735 ;29736 ; 29737

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 0106, MDS 7006 Ethylene oxide gas sterilization (EOG)

Modello / Model:

Proctoscopio adulti / Adult proctoscope

Codici / Codes:

25957

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da:BELCREDI GIAMPIERO
Data:25/05/2021 10:12:32



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476





Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 5 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per aerosolterapia / Aerosol therapy devices

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 1102

Modello / Model:

Aerosol a pistone adulti e bambini / Adult and Kids compressor nebulizers

Codici / Codes:

28091 ; 28092

Marca / Brandname:

EOLO / CORSIA

Modello / Model:

Aerosol professionale a pistone / Professional compressor nebulizers

Codici / Codes:

28097; 28105

Marca / Brandname:

MISTRAL

Modello / Model:

Aerosol professionale a pistone per uso domiciliare / Professional compressor nebulizers for home healthcare environment

Codici / Codes:

28102

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da:BELCREDI GIAMPIERO
Data:25/05/2021 10:12:51



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476





Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 6 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per la misurazione della pressione sanguigna / Blood pressure measuring devices

Classe di rischio / Risk class:

I m - Limitatamente agli aspetti relativi ai requisiti metrologici / restricted to the aspects concerned the metrological requirements

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 0104

Marca / Brandname:

BOSTON / DALLAS / GIMATONO / LONDON / ROMA / TOKIO / TECNICO PROFEXIONAL / DAYTON

Modello / Model:

Sfigmomanometri Aneroidi / Aneroid Sphygmomanometers

Codici / Codes:

32731 ; 32747; 32749 ; 32719 ; 32725; 32726 ; 32709; 32727; 32728; 32738; 32734 ; 32693/10965 ; 32735 ; 32745

Marca / Brandname:

SIRIO

Modello / Model:

Manometro Aneroido / Aneroid manometer

Codici / Codes:

32904

Marca / Brandname:

YTON

Modello / Model:

Sfigmomanometri Aneroidi / Aneroid Sphygmomanometers

Codici / Codes:

32720; 32703; 32693; 32701

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 1302, MDS 7010

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da:BELCREDI GIAMPIERO
Data:25/05/2021 10:13:13



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476



Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 7 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per la misurazione della pressione sanguigna / Blood pressure measuring devices

Modello / Model:

Sfigmomanometri Digitali DA POLSO / DA BRACCIO / Digital Sphygmomanometers WRIST / ARM

Codici / Codes:

32926 ; 32924; 32924 SC

Modello / Model:

Sfigmomanometri Digitali SENZA MERCURIO / Digital Sphygmomanometers WITHOUT MERCURY

Codici / Codes:

32800; 32801

Marca / Brandname:

DOMINO

Modello / Model:

Sfigmomanometri Digitali / Digital Sphygmomanometers

Codici / Codes:

32803; 32804

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per la misurazione della saturazione di ossigeno / Oxygen saturation measuring devices

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 1302, MD 0104, MDS 7010

Modello / Model:

Pulsoximetri / Pulse oximeters

Codici / Codes:

34266; 34282; 34285, 34285-10997, 34340; 34342; 34265; 35091; 35092; 35093; 35095; 35090 ; 35100

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da: BELCREDI GIAMPIERO
Data: 25/05/2021 10:13:36



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476





Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 8 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per la misurazione della temperatura corporea / Body temperature measuring devices

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 1302, MD 0104, MDS 7010

Marca / Brandname:

DIGIT / DIGIT KIDS FARMAMED

Modello / Model:

NUB -Termometri clinici digitali / Digital clinical thermometers

Codici / Codes:

10980

Marca / Brandname:

FARMAMED / LINEA F / CARREFOUR / GS /PBpharma / 36.2 T&B / SUCCHIOTTO °C / BASALE / GIMA

Modello / Model:

Termometri clinici digitali classici e flessibili / Digital clinical thermometers classic and flexible

Codici / Codes:

25560; 305026-10945; 25561; 25560-10907; 305027-10946 ; 25608

Marca / Brandname:

FARMAMED / LINEA F / GIMA

Modello / Model:

WATERPROOF- Termometri clinici digitali / Digital clinical thermometers

Codici / Codes:

25563 ; 25562

Marca / Brandname:

PBpharma /GIMA

Modello / Model:

Termometri clinici digitali auricolari e frontali multifunzione / Digital clinical ear and ahaed multifunction thermometers

Codici / Codes:

25580 ; 25585

Chief Operating Officer

Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da:BELCREDI GIAMPIERO
Data:25/05/2021 10:13:57



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

CERMET



Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 9 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per la misurazione di parametri fisiologici / Physiological parameters measuring devices

Classe di rischio / Risk class:

I m - Limitatamente agli aspetti relativi ai requisiti metrologici / restricted to the aspects concerned the metrological requirements

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 1301, MD 0104

Modello / Model:

Altimetro - Plicometro - Metro per neonati / Height meter - Skinfold caliper - Baby measuring meter

Codici / Codes:

27335 ; 27344; 27331

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per rianimazione ed assistenza respiratoria / Respiratory care and resuscitation devices

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 0101, MDS 7006 Ethylene oxide gas sterilization (EOG)

Modello / Model:

Cannule di Guedel sterili / Sterile Guedel airways

Codici / Codes:

34431, 34432, 34433, 34434, 34435, 34436, 34437, 34438; 34383; 34439

Modello / Model:

Maschere in silicone autoclavabili / Maschere autoclavabili in silicone GIMA PLUS / Silicone autoclavable face masks / Silicone autoclavable face masks GIMA PLUS

Codici / Codes:

34220, 34221, 34222, 34223, 34224, 34225 ; 34252, 34253, 34254, 34255; 34250

Modello / Model:

Maschere laringee riutilizzabili / Reusable laryngeal airway masks

Codici / Codes:

34424; 34425, 34426, 34427, 34428, 34429

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da:BELCREDI GIAMPIERO
Data:25/05/2021 10:14:45



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

CERMET



Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 10 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per rianimazione ed assistenza respiratoria / Respiratory care and resuscitation devices

Modello / Model:

Palloni rianimatori in silicone / Kit Palloni rianimatori in silicone adulti / Silicone resuscitators / Adult silicone resuscitators kit

Codici / Codes:

34245, 34246, 34247; 34248, 34277, 34249 ; 34244

Modello / Model:

Reservoir monouso (sacche ossigeno) e valvola / Oxygen reservoir and valve

Codici / Codes:

34257; 34258; 34275; 34279

Modello / Model:

Valvola PEEP e adattatore / Valvola antireflusso e posteriore / Peep valve and adapter / Non-rebreathing valve and intake valve

Codici / Codes:

34227 ; 34228 ; 34259 ; 34256

Tipologia / Medical Devices:

Dispositivi per terapia termica / Thermic therapy devices

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 1403

Modello / Model:

Ghiaccio istantaneo TNT / PE / TNT / PE instant ice cold pack

Codici / Codes:

34110 ; 34111

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da: BELCREDI GIAMPIERO
Data: 25/05/2021 10:15:10



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476



Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 11 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Kit di strumentario chirurgico monouso sterile / Sterile single use surgical instrument kit

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 0106, MDS 7006 Radiation

Modello / Model:

Kit per rimozione sutura / kit procedurale sutura / Suture removal pack / Suture procedure pack

Codici / Codes:

38950 ; 38951

Tipologia / Medical Devices:

Strumentario chirurgico monouso sterile / Sterile single use surgical instrument

Classe di rischio / Risk class:

I s - Limitatamente agli aspetti relativi al mantenimento della sterilità / restricted to the aspects concerned the maintenance of sterile conditions

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 0106, MDS 7006 Radiation

Modello / Model:

Forbici per bende di Lister / Forbici chirurgiche standard / Lister bandage scissors / Standard surgical scissors

Codici / Codes:

388xx

Modello / Model:

Pinza di Magill / Pinza di Hartmann per orecchio / Magill forceps / Hartmann ear forceps

Codici / Codes:

388xx

Classe di rischio / Risk class:

II a

Codice NANDO / NANDO codes:

MD 0106, MDS 7006 Radiation

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da: BELCREDI GIAMPIERO
Data: 25/05/2021 10:15:40



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476





Reg. Numero /
Reg. Number

MED 26036

Revisione /
Revision

23

Primo rilascio /
First issue date

2006-10-25

Valido da /
Valid from

2021-05-24

Scadenza /
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /
Last change date

2021-05-24

Pagina / Page 12 di / of 12

Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate

Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:

Tipologia / Medical Devices:

Strumentario chirurgico monouso sterile / Sterile single use surgical instrument

Modello / Model:

Forbici di Mayo / Forbici di Metzenbaum / Forbici Iris / Forbice ombelicale / Forbice per chirurgia orecchio di Bellucci / Pinze per medicazione standard / Pinze di Hunter-Splinter / Pinze emostatiche di Adson / Pinze emostatiche Halstead-Mosquito / Pinza per dissezione McIndoe / Pinze di Pean / Pinza di Spencer-Wells / Pinza portatamponi di Foerster / Portaghi di Hegar- Mayo / Portaghi di Crile-Wood / Mayo scissors / Metzenbaum scissors / Iris scissors / Umbilical scissors / Bellucci ear scissors / Standard dressing forceps / Hunter-Splinter forceps/ Adson haemostatic forceps/ Halstead-Mosquito dissection forceps / McIndoe dissection forceps/ Pean forceps / Spencer-Wells forceps/ Foerster polypus forceps/ Hegar-Mayo needle holder / Crile-Wood needle holder

Codici / Codes:

388xx ; 389xx

La lista completa dei codici, relativi ai modelli certificati, è disponibile presso Kiwa Cermet Italia./ The complete list of the codes related to the certificated models is available at Kiwa Cermet Italia. Il presente Certificato è soggetto al rispetto dei requisiti contrattuali di Kiwa Cermet Italia ed è valido solo per le tipologie di dispositivi sopra identificate soggette a sorveglianza/ This Certificate is subject to Kiwa Cermet Italia regulations and it is valid only for the above mentioned Medical Devices that are subject to survey. L'allegato tecnico è parte integrante del presente Certificato./ The technical sheet is an integrating part of this Certificate.

Kiwa Cermet Italia S.p.A.
Società con socio unico, soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di Kiwa Italia Holding S.r.l.
Via Cadriano, 23
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)
Tel +39.051.459.3.111
Fax +39.051.763.382
E-mail: info@kiwacermet.it
www.kiwacermet.it

Chief Operating Officer
Giampiero Belcredi

Firmato digitalmente da: BELCREDI GIAMPIERO
Data: 25/05/2021 10:16:08



Organismo Notificato n. 0476
Notified Body nr. 0476



CERTIFICATE