



## Certificato di esame CE della progettazione

Certificato n. 2020/MDD

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato II punto 4 della direttiva 93/42/CEE e s.m.i., si dichiara che la progettazione dei seguenti prodotti

### **Elettrodi per stimolazione e registrazione per il sistema nervoso centrale**

Modd. Come da documento Lista codici del Fascicolo Tecnico "Elettrodi per stimolazione e registrazione per il Sistema Nervoso Centrale" Rev. 1 del 08.05.2019; valido solo se provvisto del timbro

IMQ.

Marca SPES MEDICA

della Ditta:

**SPES MEDICA S.R.L.**

16153 GENOVA (GE) - VIA BUCCARI 21 (ITA) - Italy

è conforme ai requisiti della direttiva suddetta ad essi applicabili. Ai fini della marcatura CE questo certificato deve essere associato alla Dichiarazione di approvazione del sistema qualità di Allegato II escluso punto 4 per i dispositivi sopra elencati.

Riferimento pratiche IMQ:

DM17-0015019-01; DM19-0042504-01.

**Questo Certificato di esame CE della progettazione è rilasciato 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: 2019-02-07  
Data aggiornamento: 2019-12-20  
Sostituisce: 2019-02-07  
Data scadenza: 2024-02-06

IMQ



## EC Design-Examination Certificate

Certificate No 2020/MDD

On the basis of our assessment carried out according to Annex II, point 4, of the Directive 93/42/EEC and its revised version, we hereby certify that the design of the following products

### Recording and stimulating for central nervous system electrodes

Type ref. As to annexed document Technical file "Recording and Stimulating for Central Nervous System electrodes" codes list Rev. 1 dated 08.05.2019; valid only if provided with IMQ stamp.

Trade mark SPES MEDICA

of the Organization:

**SPES MEDICA S.R.L.**

16153 GENOVA (GE) - VIA BUCCARI 21 (ITA) - Italy

meet the applicable requirements of the aforementioned directive. For CE marking, this certificate shall be linked to the Quality Assurance System Approval Certificate of Annex II excluding point 4 for above listed devices.

Reference to IMQ files Nos:

DM17-0015019-01; DM19-0042504-01.

**This EC Design-Examination 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:	2019-02-07
Updated:	2019-12-20
Substitution Date:	2019-02-07
Expiry Date:	2024-02-06

IMQ