

Certificato di conformità CE

EC Certificate of Conformity



**Sistema completo di garanzia di qualità secondo direttiva 93/42/CEE allegato II escluso punto 4
EC Directive 93/42/EEC Annex II, excluded clause 4 Full Quality Assurance System Medical Devices**

Certificato n°: HD 60121116
Registration No:

Fabbricante: Meta Ergonomica S.r.l.
Manufacturer:

Sede legale: Viale Monte Nero, 19
Registered Headquarter: 20029 Turbigo (MI) - Italia

Sede operativa: Viale Monte Nero, 19
Operational Headquarter: 20029 Turbigo (MI) - Italia
Via Matteotti, 3
20029 Turbigo (MI) - Italia

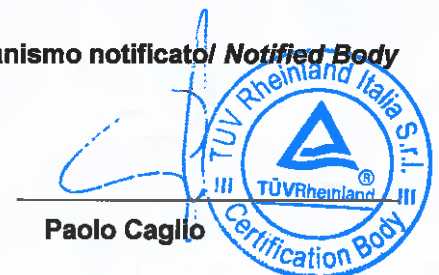
Scopo: Dispositivi dentali attivi / Active dental devices
Scope:

(Vedere allegato tecnico al presente Certificato per tipologie, modelli e codici)
(See the attachment for typologies, models and codes designation)

L'organismo notificato dichiara che il Sistema di qualità stabilito ed applicato dalla società sopra specificata soddisfa i requisiti dell'allegato II, articolo 3 della suddetta direttiva. Questa approvazione è soggetta a sorveglianza periodica, così come definita nell'allegato II, articolo 5 della suddetta direttiva e può essere utilizzata congiuntamente alla dichiarazione di conformità redatta dal fabbricante. / The Notified Body hereby authorizes the quality management system established and applied by the company mentioned above. The requirements of Annex II, Article 3 of the directive have been met. This approval is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, Article 5, of the aforementioned EC Directive, and can be used by the company with the manufacturer's declaration of conformity.

L'organismo notificato/ Notified Body

Data di emissione/Issue date: 03/07/2017
Data di ultima modifica/Last revision date: 13/01/2021
Data di scadenza/Expiry date: 02/07/2022



Pagina/Page : 1 di/of 2

TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)
Autorizzata dal Ministero della Salute e dal Ministero dello Sviluppo Economico
Accredited by Ministry of Health and by Ministry of Economic Development

Organismo notificato con il numero 1936 presso la Commissione Europea
Notified under No. 1936 to the EC Commission

CE La marcatura CE può essere apposta esclusivamente se vengono soddisfatti i requisiti di tutte le direttive CE applicabili **CE**
The CE marking may be used if all relevant and effective EC Directives are complied with

Fabbricante/Manufacturer: Meta Ergonomica S.r.l.

Scopo/Scope: Dispositivi dentali attivi / Active dental devices

Tipologia/ Typology: Dispositivo medico per la chirurgia odontoiatrica / Medical device
for dental surgery

Marca/ Brand name:

Osseotouch

Modello/ Model:

Magnetic Mallet

Easyroot

Tipologia/ Typology: Manipoli per dispositivo medico per la chirurgia odontoiatrica /
Handles for medical device for dental surgery

Marca/ Brand name:

Meta Ergonomica

Modello/ Model:

Manipolo Plus

Manipolo Levacorone

Data di ultima modifica: 13/01/2021
Last revision date:

TÜV Rheinland Italia S.r.l. - Via Mattei, 3 - 20010 - Pogliano Milanese (MI)

Pagina/Page 2 di/of 2

MS-0042185 Rev 0 Date 21/01/2020

L'organismo notificato
Notified Body

