

Reg. Numero / Reg. Number	MED 31053	Revisione / Revision	4
Primo rilascio / First issue date	2011-11-14	Valido da / Valid from	2016-11-14
Scadenza / Valid until	2021-11-13	Ultima modifica / Last change date	2016-11-14

## 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:*

### INTERMED S.r.l.

**Sede Legale e Operativa** / Registered and operational headquarter:

Via Ludovico d'Aragona, 11  
20132 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:*

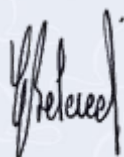
Sfigmomanometri ad aneroide / *Aneroid sphygmomanometers*  
Software medicale per il monitoraggio di parametri fisiologici / *Medical software for physiologic parameters monitoring*

Rif. rapporto di audit/ *Ref. audit report:* 18/10/2016

Rif. analisi documentazione tecnica/ *Ref. technical documentation analysis:* NEL CORSO DI AUDIT

Rif. analisi dossier progettazione/ *Ref. design dossier analysis:* ==

Chief Operating Officer  
Giampiero Belcredi



Organismo Notificato n. 0476  
Notified Body nr. 0476

Reg. Numero / Reg. Number	MED 31053	Revisione / Revision	4
Primo rilascio / First issue date	2011-11-14	Valido da / Valid from	2016-11-14
Scadenza / Valid until	2021-11-13	Ultima modifica / Last change date	2016-11-14

## **Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate**

### **Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:**

#### **Tipologia / Medical Devices:**

Sfigmomanometri ad aneroid / *Aneroid sphygmomanometers*

#### **Classe di rischio / Risk class:**

I m

#### **Codice NANDO / NANDO codes:**

MD 1302

#### **Marca / Brandname:**

INTERMED

#### **Modello / Model:**

LF-100

#### **Modello / Model:**

LF-1000

#### **Modello / Model:**

LF-105

#### **Modello / Model:**

LF-1100

#### **Modello / Model:**

LF-130

#### **Modello / Model:**

LF135

#### **Modello / Model:**

LF-160

#### **Modello / Model:**

LF-500

#### **Modello / Model:**

LF-700

# Certificate

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.kiwacermet.it

Chief Operating Officer  
Giampiero Belcredi



# CE

Organismo Notificato n. 0476

Notified Body nr. 0476

Reg. Numero / Reg. Number	MED 31053	Revisione / Revision	4
Primo rilascio / First issue date	2011-11-14	Valido da / Valid from	2016-11-14
Scadenza / Valid until	2021-11-13	Ultima modifica / Last change date	2016-11-14

## **Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate**

### **Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:**

#### **Tipologia / Medical Devices:**

Software medicale per il monitoraggio di parametri fisiologici / *Medical software for physiologic parameters monitoring*

#### **Classe di rischio / Risk class:**

II a

#### **Codice NANDO / NANDO codes:**

MD 1111

#### **Marca / Brandname:**

INTERMED

#### **Modello / Model:**

CVM-W

#### **Modello / Model:**

CVM

#### **Modello / Model:**

CVM-T

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.*