

Reg. Numero / Reg. Number	MED 31311	Revisione / Revision	1
Data di rilascio / Issuing date	2016-02-22	Data di ultima modifica / Last modification date	2016-02-22
Data di scadenza / Expiring date	2021-02-21		

Pagina / Page 1 di / of 2

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:*

AKTIVE S.r.l.

Sede Legale e Operativa / Registered and Operational Headquarter:

Via Giacomo Delitala, 106
00173 Roma, RM - 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:*

Fluoresceina Oftalmica in strisce / *Fluorescein Ophthalmic Strips*

Chief Operating Officer
Giampiero Beloredi

**CE**

Reg. Numero /
Reg. Number MED 31311Revisione /
Revision 1Data di rilascio /
Issuing date 2016-02-22Data di ultima modifica /
Last modification date 2016-02-22Data di scadenza /
Expiring date 2021-02-21

Pagina / Page 2 di / of 2

**Allegato tecnico al Certificato/
Technical sheet enclosed to the Certificate****Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:****Tipologia / Medical Devices:**Fluoresceina Oftalmica in strisce / *Fluorescein Ophthalmic Strips***Marca / Brandname:****Modello / Model:**

AKTI-FLU

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.*

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