

CERTIFICATO UE DI SISTEMA DI GESTIONE DELLA QUALITA'

Certificato n. 187/MDR

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato IX capi I e III del Regolamento (UE) 2017/745, si dichiara che il sistema completo di gestione della qualità istituito, documentato e implementato:

dal Fabbricante: LOMAR SRL

25020 FLERO (BS) - VIA GALVANI 35 (ITA) - Italy

SRN: IT-MF-000013947

per i seguenti dispositivi:

Testaletto

è conforme e assicura la conformità di tali dispositivi ai requisiti applicabili del Regolamento UE suddetto. La validità del presente certificato è subordinata allo svolgimento delle attività di sorveglianza da parte dell'Organismo Notificato in conformità alla sezione 3 del suddetto Allegato.

Ulteriori informazioni sono presenti nell'Allegato tecnico che costituisce parte integrante e sostanziale del presente certificato.

Questo Certificato UE è rilasciato da IMQ S.p.A. quale Organismo Notificato n. 0051 per il Regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici.

Gli esami ed i test effettuati (inclusi i riferimenti alle Specifiche comuni e/o alle norme applicate) sono documentati nel pertinente Rapporto di valutazione della conformità redatto da IMQ, tracciabile attraverso la Pratica IMQ (indicata nella sezione "Storico delle revisioni" che segue) e disponibile su richiesta.

Data di prima emissione:	2025-02-20	
Data di scadenza:	 2030-02-19	IMQ

Pag. 1 di/of 5



EU QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

Certificate no. 187/MDR

On the basis of the assessment carried out according to the Annex IX chapters I and III of the Regulation (EU) 2017/745, we hereby certify that the full quality management system established, documented and implemented:

by the Manufacturer: LOMAR SRL

25020 FLERO (BS) - VIA GALVANI 35 (ITA) - Italy

SRN: IT-MF-000013947

for the following devices:

Bed head units

complies and ensures the compliance of such devices with the applicable requirements of the aforementioned EU Regulation.

The validity of this certificate is subject to the performance of surveillance activities by the Notified Body in accordance with section 3 of the aforementioned Annex.

Further details are indicated in the Technical Attachment which is integral and substantial part of this certificate.

This EU Certificate is issued by IMQ S.p.A. as Notified Body no. 0051 for the Regulation (EU) 2017/745 related to medical devices.

Examinations and tests performed (references to applied common specifications and/or standard included) are documented in the relevant IMQ's conformity assessment Report, traceable through the IMQ's Project (indicated in the section "Revision history" below) and available on request.

First issue date:	2025-02-20		
	_		
Expiry Date:	2030-02-19	IMQ	

Pag. 2 di/of 5



Allegato Tecnico al Certificato UE n. 187/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 187/MDR

Scheda tecnica n. 1

Technical sheet no. 1

Categoria di dispositivo: Testaletto

Device category: Bed head units

Destinazione d'uso: Unità di alimentazione ad uso medico installate in ambienti ospedalieri e medicali,

destinate alla distribuzione di gas medicali

Intended purpose: Medical supply units installed in hospital and medical environments, destinated to

medical gas distribution

Classe di rischio: Ilb

Risk class: IIb

Sito/i del Fabbricante / - 25020 FLERO (BS) - VIA GALVANI 35 (ITA) - Italy

Manufacturer's site(s): - 25020 FLERO (BS) - VIA PETRARCA 5/7 (ITA) - Italy

Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in

questione:

Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices:

Not applicable

Non applicabile

Condizioni o limitazioni di

validità:

Conditions for or limitations to

the validity:

None

Nessuna

Altre informazioni rilevanti: Nessuna

Other relevant data: None

DATI DEI DISPOSITIVI / DEVICE DATA

Modello/i: Nome/i commerciale/i: Marca/he: Model(s): Trade name(s): Trade mark(s): Combi Gas B Combi Gas B ./. Combi Gas Combi Gas ./. Combi Gas P Combi Gas P ./. **Start Gas Start Gas** ./.



Allegato Tecnico al Certificato UE n. 187/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 187/MDR

Scheda tecnica n. 1

Technical sheet no. 1

DATI DEI DISPOSITIVI / DEVICE DATA

Modello/i: Model(s):	Nome/i commerciale/i: Trade name(s):	Marca/he: Trade mark(s):	
Intensiva P	Intensiva P	./.	
Start V	Start V	./.	
Verti 1	Verti 1	./.	
Verti 2	Verti 2	./.	
Intensiva SC	Intensiva SC	./.	
Intensiva SDC	Intensiva SDC	./.	
Intensiva SI	Intensiva SI ./.		
Intensiva SDI	Intensiva SDI	./.	



Allegato Tecnico al Certificato UE n. 187/MDR

Technical Attachment of EU Certificate no. 187/MDR

Storico delle revisioni

Revision history

N. No.	Data Date	Riferimento Pratica IMQ Reference to IMQ Project	Description Description
1	2025-02-20	DM24-0100263-01	Prima emissione First Issue