



# CERTIFICATO UE DI SISTEMA DI GESTIONE DELLA QUALITA'

Certificato n. 149/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:

**ALMAX IMAGING SRL**

24121 BERGAMO (BG) - PASSAGGIO CANONICI LATERANENSI 12/10C (ITA) - Italy

SRN: IT-MF-000028923

per i seguenti dispositivi:

**Apparecchiature mobili per radioscopia e radiografia**

è conforme e assicura la conformità di tali dispositivi ai requisiti applicabili del Regolamento UE suddetto ed è sottoposto alla sorveglianza prevista alla sezione 3 del medesimo 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: 2024-01-24

Data di scadenza: 2029-01-23

---

**IMQ**



## EU QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

Certificate no. 149/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: **ALMAX IMAGING SRL**

24121 BERGAMO (BG) - PASSAGGIO CANONICI LATERANENSI 12/10C (ITA) - Italy

SRN: IT-MF-000028923

for the following devices:

### **Mobile equipment for radiology and radiography**

complies and ensures the compliance of such devices with the applicable requirements of the aforementioned EU Regulation and it is subject to surveillance as required by the same Annex, section 3.

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: 2024-01-24

Expiry Date: 2029-01-23

---

**IMQ**

## Scheda tecnica n. 1

### Technical sheet no. 1

**Categoria di dispositivo:** **Apparecchiature mobili per radioscopia e radiografia**

*Device category:* *Mobile equipment for radioscopy and radiography*

**Destinazione d'uso:** **Dispositivo di radiofluoroscopia mobile ad arco a C destinato a fornire immagini fluoroscopiche e radiografiche digitali di popolazioni adulte durante procedure diagnostiche e chirurgiche. L'applicazione clinica può includere procedure traumatologiche, ortopediche, toraciche, addominali, urologiche e cardiologiche.**

*Intended purpose:* *Mobile C-arm radiofluoroscopy device intended to provide digital fluoroscopic and radiographic images of adult populations during diagnostic and surgical procedures. Clinical application may include trauma, orthopedic, thoracic, abdominal, urological and cardiac procedures.*

**Classe di rischio:** **IIb**

*Risk class:* *IIb*

**Sito/i del Fabbricante /** **- 24060 SAN PAOLO D'ARGON (BG) - VIA ABATE SALVIONI 10 (ITA) - Italy**

*Manufacturer's site(s):*

**Riferimenti ad altri certificati necessari per l'immissione sul mercato dei dispositivi in questione:** **Non applicabile**

*Reference to other certificates required for the placing on the market of the covered devices:* *Not applicable*

**Condizioni o limitazioni di validità:** **Nessuna**

*Conditions for or limitations to the validity:* *None*

**Altre informazioni rilevanti:** **Nessuna**

*Other relevant data:* *None*

#### DATI DEI DISPOSITIVI / DEVICE DATA

**Modello/i:**  
*Model(s):*

**Nome/i commerciale/i:**  
*Trade name(s):*

**Marca/he:**  
*Trade mark(s):*

ALMA C FP+21

./.

Almax Imaging Srl

ALMA C FP+30

./.

Almax Imaging Srl

## Storico delle revisioni

Revision history

<b>N.</b> No.	<b>Data</b> Date	<b>Riferimento Pratica IMQ</b> Reference to IMQ Project	<b>Descrizione</b> Description
1	2024-01-24	DM23-0093982-01	<b>Prima emissione</b> First Issue