



ASL Oristano

Servizio Sanitario - REGIONE SARDEGNA

**P.O. San Martino – U.O.C. di Farmacia Ospedaliera**

Prot. 313

Allegato n° 1 alla determinazione Oristano, 01/08/12  
 Serv. Provveditorato N° del \_\_\_\_\_  
 Composto di n° 2 fogli

Servizio Sanitario Regione Sardegna ASL n° 5 - ORISTANO Dipartimento Amministrativo Servizio Provveditorato  - 1 A60 2012  Arrivato il _____ Prot. N. _____ del _____
---

Al Responsabile Servizio Provveditorato

Dr.ssa M. Gesuina De Murtas

SEDE

Oggetto: Richiesta fornitura tappi sterili per cateteri vescicali

Si allega la richiesta in oggetto, inoltrata al Direttore della Farmacia Ospedaliera Osp.S.Martino – Oristano, in data 26/07/2012 da parte del Responsabile della U.O.C. Chirurgia Generale, Dr Porcu, per l'acquisto di 200 pezzi del suddetto dispositivo con cod indicato 92606, per il quale non è presente un contratto per Asl5. A questi si aggiungono altri 80 pezzi da rendere ad altra struttura Ospedaliera per un prestito ricevuto, per un totale di 280 pezzi.

Si ringrazia della collaborazione e si porgono distinti saluti

Il Direttore della Farmacia  
 X Dr. Luigi Cozzoli

*Luigi Cozzoli*

Dr.ssa Miriam Sparasci



ASL 5 Oristano


Direttore del servizio  
 Dr. Luigi Cozzoli

Viale Rockefeller, snc  
 09170 Oristano

Tel 0783320020 Fax 0783360055

[www.asloristano.it](http://www.asloristano.it)

E-mail: [farmaciaor@asloristano.it](mailto:farmaciaor@asloristano.it)

 ASL Oristano

Pag. 1 di 2

SERVIZIO FARM. OSPEDALE

ARRIVATO IL 31/07/2012



ASL Oristano

P. 312  
*[Handwritten signature]*

Servizio Sanitario Nazionale – Regione Sardegna  
Azienda USL n° 5 - Oristano  
P.O. San Martino  
Unità Operativa Complessa Chirurgia Generale  
Tel. 0783 317242 / 317266

Primario Dott. Gianfranco Porcu

Oristano, 26/07/2012

Prot. 729

Oggetto : Richiesta fornitura tappi per catetere vescicale

Alla cortese attenzione del Responsabile Farmacia  
P.O. S. Martino  
Sede

Si richiede la fornitura di N. 200 tappi per cateteri vescicali Codice:92606; fabbisogno presunto fino a dicembre c.a.

Cordiali saluti

Il responsabile U.O.  
Dott. Gianfranco Porcu

*[Handwritten signature]*

Allegato n° 2 alla determinazione  
Serv. Provveditorato N° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_  
Composto di n° 15 fogli

*Direttore*  
*06/08/2012*  
*F. Fariello*

## Fax

---

**A:**  
**Fax:** 078373315  
**Oggetto:** prev. 77157873 + scheda tecnica + cert. CE + cert.  
ISO - pratica 56506  
**Data:** 06-08-2012 12:17:59  
**Pagine inviate:** 15 , incluso frontespizio

**Da:** Laura Maria Fariello  
**E-mail:** laura.fariello@bbbraun.com  
**Telefono:** 0039 0266218247  
**Fax:**  
**Azienda:** B. Braun Milano S.p.A.  
**Indirizzo:**

---

Servizio Sanitario Regione Sardegna ASL n° 5 - ORISTANO Dipartimento Amministrativo Servizio Provveditorato
- B AGO 2012
Arrivato il _____ Prot. N. <u>51809</u> del <u>06/08/12</u>

Laura Fariello  
Ufficio Gare  
tel. 02-66218247  
fax.02-66218369  
e-mail: laura.fariello@bbraun.com

B. Braun Milano S.p.A. a Socio Unico  
Sede Legale - Via Vincenzo da Seregno 14  
20161 Milano - Italia  
Codice Fiscale/Partita IVA 00674840152

Capitale Sociale Euro 20.688.000 i.v.  
Registro Imprese di Milano n. 00674840152  
Rea n. Mi- 318326

Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento  
della B. Braun Melsungen AG (D)

## Offerta / Preventivo

Numero/Data: 77157873/06.08.2012

Cod. cli. 20273737

Spett.  
A.S.L. 5 Oristano  
Via Carducci 32  
09170 Oristano

Pagina 1/1

Periodo di validità 06.08.2012 fino 28.02.2013  
Riferimento cliente: OFFERTA del 06.08.2012  
Condizioni di pagamento: N008 entro 90 giorni netto  
Termini di consegna: CPT In porto franco

pratica 56506

Fax 0783/73315

Offerta in riferimento a Vs richiesta prot. 51151 del 02/08/2012

Si allegano:  
scheda tecnica  
certificato CE  
certificato ISO

Pos.	Materiale Quantità	Descrizione materiale Prezzo	Importo	IVA
------	-----------------------	---------------------------------	---------	-----

0010	4435001	TAPPO CATHETER ROSSO		
	1	SCT (x 500 PZ) 40,00 EUR (x 1 SCT) 0,08000 EUR (x 1 PZ)	40,00	EUR 21

prodotto in confezione da 500 pz. INDIVISIBILE

\*

CND A070501 - Tappi / otturatori non perforabili  
REP 45062/R

Totale posizioni			40,00	EUR
IVA	21,000 %	40,00 EUR	8,40	EUR
Importo finale			48,40	EUR

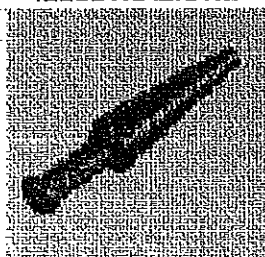
B. Braun Milano S.p.A.  
Legale Rappresentante  
Dott. Luigi Boggio  
*Donata Galasso*  
Per Procura: Donata Galasso

Riferimenti di gara

**SCHEDA TECNICA**

Nome Commerciale | Tappo catetere

**ILLUSTRAZIONE**



Descrizione Prodotto	Tappo per la chiusura dei cateteri urologici con diametro da CH 6 a CH 22
Codice Prodotto	4435001
Divisione	OPM
Prodotto da	B. Braun Melsungen AG - Melsungen Germania
Officina di produzione	B. Braun Medical SA - Melsungen Germania
Rappresentato in Italia da	B.Braun Milano S.p.A. Via Vincenzo da Seregno 14 20161 Milano
Certificazione	CE ISO
Ente certificatore	0123
Classe di rischio	I Sterile
Codice CND	A070501

**INDICAZIONI, CONTROINDICAZIONI, AVVERTENZE**

Tappo in materiale plastico per la chiusura dei cateteri urologici  
Non utilizzare se la confezione è danneggiata o aperta  
Utilizzare il dispositivo subito dopo la rimozione delle capsule di protezione  
Attenersi alle istruzioni d'uso ed alle modalità d'impiego riportate sulla confezione.

**INFORMAZIONI TECNICHE**

Materiale costitutivo: Stiroil-butadiene (SB)  
Gli inchiostri e i materiali utilizzati per la stampa di etichette o per le stampigliature su raccordi, tubi, cateteri, ecc. sono assolutamente atossici

<b>Monouso</b>	SI
<b>Sterile alla vendita</b>	SI
<b>Metodo di sterilizzazione</b>	Sterilizzazione a raggi gamma (SAL 10-6) in conformità alla norma vigente.
<b>Mesi validità</b>	A confezione integra ed in corretto stato di conservazione: 60 mesi
<b>Presenza di Lattice</b>	No
<b>Confezionamento</b>	Confezionamento primario: Peel-pack costituito da blister in poliestere/polipropilene (PE/PP) trasparente e carta. Confezionamento secondario: Scatole in cartone
<b>Temperatura di conservazione</b>	Conservare a temperatura ambiente ed al riparo da fonti di calore.
<b>Biocompatibilità</b>	SI
	I dispositivi sono sottoposti e soggetti a test di biocompatibilità secondo gli standard Internazionali : ISO 10993 -1 Valutazioni Biologiche dei dispositivi medici Part. 1: valutazione e test"
<b>Anno inizio commercializzazione</b>	1995

LISTA CODICI

Codice	Descrizione	CND	Classe	Confezione
4435001	TAPPO CATETERE VESCICALE	A070501	Ist	SCA da 500 pz.



ZERTIFIKAT ♦ CERTIFICATE ♦ CERTIFICADO ♦ CERTIFIKAT ♦ 認証証書 ♦ CERTIFICATE ♦ ZERTIFIKAT



Product Service

# EC Certificate

## Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical devices (MDD), Annex V  
(Devices in Class I with measuring function and in sterile condition)

No. G2MS 11 10 12974 361

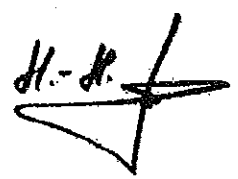
**Manufacturer:** **B. Braun Melsungen AG**  
Carl-Braun-Str. 1  
34212 Melsungen  
GERMANY

**Product Category(ies):** **Sterile products for urology and gastroenterology**

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for the manufacture in accordance with MDD Annex V. This quality assurance system covers those aspects of manufacture concerned with the metrological requirements and with securing and maintaining sterile conditions of the respective devices / device categories and conforms to the requirements of this Directive. It is subject to periodical surveillance. See also notes overleaf.

**Report No.:** 71394611

**Valid from:** 2011-12-09  
**Valid until:** 2013-05-01

  
Hans-Heiner Junker

**Date,** 2011-12-16



TÜV SÜD Product Service GmbH is Notified Body with identification no. 0123

Page 1 of 2

## Hinweise

Grundlage für die Zertifikatserteilung ist die Prüf- und Zertifizierungsordnung von TÜV SÜD Product Service.

Mit Erhalt des Zertifikates wird der Zertifikatsinhaber Partner im Zertifiziersystem von TÜV SÜD Product Service und anerkennt die jeweils gültige Fassung der Prüf- und Zertifizierungsordnung und der Geschäftsbedingungen.

### Prinzipielle Voraussetzung für die Gültigkeit des Zertifikates:

– Gültigkeit der zitierten normativen Prüfgrundlage(n) ist gegeben

und zusätzlich bei Zertifikaten mit Berechtigung zur Verwendung eines Prüfzeichens bzw. bei Zertifikaten für QM-Systeme:

- Voraussetzungen für vorschriftsmäßige Fertigung werden eingehalten.
- Die Fertigungs- bzw. Betriebsstätten werden regelmäßig überwacht.

## Please note

Certification is based on the TÜV SÜD Product Service Testing and Certification Regulations.

On receipt of the certificate the certificate holder becomes a partner in the TÜV SÜD Product Service certification system and recognizes the current version of the Testing and Certification Regulations and the Standard Terms and Conditions.

### Requirements for the validity of the certificate in principle:

– Validity of the quoted test standard(s)

In addition for Certificates with the right to use a certification mark and for QM certificates:

- Conditions for an adequate manufacturing are maintained
- Regular surveillance of the facility is performed

## Akkreditierungen / Accreditations

### Deutschland / Germany

Geräte- und Produktsicherheitsgesetz (GPSG) / Equipment and Product Safety Act (GPSG)

### Europa / Europe

- Niederspannungsrichtlinie 2006/95/EG
- Spielzeugrichtlinie 2009/48/EG
- Richtlinie für aktive medizinische Implantate 90/385/EWG
- Richtlinie für Medizinprodukte 93/42/EWG
- Richtlinie für In-vitro-Diagnostika 98/79/EG
- Richtlinie für Gasverbrauchseinrichtungen 90/396/EWG
- Richtlinie für persönliche Schutzausrüstungen 89/686/EWG
- EMV-Richtlinie 2004/108/EC
- Richtlinie für Sportboote 94/25/EC + 2003/44/EC
- Richtlinie für Maschinen 2006/42/EC
- Richtlinie für Ex-Schutz-Geräte 94/9/EC
- Low Voltage Directive 2006/95/EC
- Toys Directive 2009/48/EC
- Directive for Active Implantable Medical Devices 90/385/EEC
- Directive for Medical Devices 93/42/EEC
- Directive on In Vitro Diagnostic Medical Devices 98/79/EC
- Directive for Gas Appliances 90/396/EEC
- Directive for Personal Protective Equipment 89/686/EEC
- EMC Directive 2004/108/EC
- Directive for Recreational Craft 94/25/EC + 2003/44/EC
- Directive for Machinery 2006/42/EC
- Directive for Ex Safe Equipment 94/9/EC
- ENEC Agreement for luminaires and IT equipment

### USA

- Nationally Recognized Testing Laboratory (NRTL) to 29 CFR 1910.7 by OSHA
- Accredited for FDA 510(k) Third Party Review
- Conformity Assessment Body to the MRA for Medical Devices; FDA QSR Reg Inspections, FDA 510(k) Third Party Review

### Asien-Pazifik Region / Asia Pacific

- Recognized Certification Body to Electrical Products (Safety) Regulation; Hong Kong
- Konformitätsbewertungsstelle / Conformity Assessment Body to the MRA for Medical Devices; Australien / Australia
- Konformitätsbewertungsstelle / Conformity Assessment Body to the MRA for Medical Devices; Neuseeland / New Zealand

### Weltweit / Worldwide

- NCB im CB-Schema des IECCE / NCB in the CB Scheme of IECCE
- ExCB im IECEX-Schema des IECCE / ExCB in the IECEX Scheme of IECCE
- TÜV SÜD Product Service Mark für Produkte / TÜV SÜD Product Service Mark for products DAP-Z6-1213.00
- Zertifizierung von QMS / Certification of QMS TGA-ZM-08-93-00
- Zertifizierung von QMS gemäß / Certification of QMS according to (DIN) EN ISO 13485 / ISO 13485



Product Service

## EC Certificate

### Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical devices (MDD), Annex V  
(Devices in Class I with measuring function and in sterile condition)

No. G2MS 11 10 12974 361

#### Facility(ies):

B. Braun Medical S.A.S  
13 rue Croix Comtesse, 28402 Nogent-le-Rotrou, FRANCE

B. Braun Melsungen AG OPM  
Carl-Braun-Str. 1, 34212 Melsungen, GERMANY

B. Braun Medical Kft Production Division  
Déli-Külhatár út 2-4, 3200 Gyöngyös, HUNGARY

ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 認証証書 ◆ СЕРТИФИКАТ ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT

## Hinweise

Grundlage für die Zertifikatserteilung ist die Prüf- und Zertifizierungsordnung von TÜV SÜD Product Service.

Mit Erhalt des Zertifikates wird der Zertifikatsinhaber Partner im Zertifiziersystem von TÜV SÜD Product Service und anerkennt die jeweils gültige Fassung der Prüf- und Zertifizierungsordnung und der Geschäftsbedingungen.

### Prinzipielle Voraussetzung für die Gültigkeit des Zertifikates:

– Gültigkeit der zitierten normativen Prüfgrundlage(n) ist gegeben

und zusätzlich bei Zertifikaten mit Berechtigung zur Verwendung eines Prüfzeichens bzw. bei Zertifikaten für QM-Systeme:

– Voraussetzungen für vorschriftsmäßige Fertigung werden eingehalten.

– Die Fertigungs- bzw. Betriebsstätten werden regelmäßig überwacht.

## Please note

Certification is based on the TÜV SÜD Product Service Testing and Certification Regulations.

On receipt of the certificate the certificate holder becomes a partner in the TÜV SÜD Product Service certification system and recognizes the current version of the Testing and Certification Regulations and the Standard Terms and Conditions.

### Requirements for the validity of the certificate in principle:

– Validity of the quoted test standard(s)

In addition for Certificates with the right to use a certification mark and for QM certificates:

– Conditions for an adequate manufacturing are maintained

– Regular surveillance of the facility is performed

## Akkreditierungen / Accreditations

### Deutschland / Germany

Geräte- und Produktsicherheitsgesetz (GPSG) / Equipment and Product Safety Act (GPSG)

### Europa / Europe

- Niederspannungsrichtlinie 2006/95/EG
- Spielzeugrichtlinie 2009/48/EG
- Richtlinie für aktive medizinische Implantate 90/385/EWG
- Richtlinie für Medizinprodukte 93/42/EWG
- Richtlinie für In-vitro-Diagnostika 98/79/EG
- Richtlinie für Gasverbrauchseinrichtungen 90/306/EWG
- Richtlinie für persönliche Schutzausrüstungen 89/686/EWG
- EMV-Richtlinie 2004/108/EG
- Richtlinie für Sportboote 94/25/EG + 2003/44/EG
- Richtlinie für Maschinen 2006/42/EG
- Richtlinie für Ex-Schutz Geräte 94/9/EG
- Low Voltage Directive 2006/95/EC
- Toys Directive 2009/48/EC
- Directive for Active Implantable Medical Devices 90/385/EEC
- Directive for Medical Devices 93/42/EEC
- Directive on In Vitro Diagnostic Medical Devices 98/79/EC
- Directive for Gas Appliances 90/396/EEC
- Directive for Personal Protective Equipment 89/686/EEC
- EMC Directive 2004/108/EC
- Directive for Recreational Craft 94/25/EC + 2003/44/EC
- Directive for Machinery 2006/42/EC
- Directive for Ex Safe Equipment 94/9/EC
- ENEC Agreement for luminaires and IT equipment

### USA

- Nationally Recognized Testing Laboratory (NRTL) to 29 CFR 1910.7 by OSHA
- Accredited for FDA 510(k) Third Party Review
- Conformity Assessment Body to the MRA for Medical Devices; FDA QSR Reg Inspections, FDA 510(k) Third Party Review

### Asien-Pazifik Region / Asia Pacific

- Recognized Certification Body to Electrical Products (Safety) Regulation; Hong Kong
- Konformitätsbewertungsstelle / Conformity Assessment Body to the MRA for Medical Devices; Australien / Australia
- Konformitätsbewertungsstelle / Conformity Assessment Body to the MRA for Medical Devices; Neuseeland / New Zealand

### Weltweit / Worldwide

- NCB im CB-Schema des IECCE / NCB in the CB Scheme of IECCE
- ExCB im IECEx-Schema des IECCE / ExCB in the IECEx Scheme of IECCE
- TÜV SÜD Product Service Mark für Produkte / TÜV SÜD Product Service Mark for products DAP-ZE-1213.00
- Zertifizierung von QMS / Certification of QMS TGA-ZM-08-93-00
- Zertifizierung von QMS gemäß / Certification of QMS according to (DIN) EN ISO 13485 / ISO 13485

**B | BRAUN**

B. Braun Milano S.p.A.  
20161 Milano  
Via V. da Seregno, 14

TRADUZIONE

**TÜV**  
PRODUCT SERVICE

---

**Certificato CE**  
**Sistema Completo di Assicurazione Qualità**

Direttiva 93/42/CEE sui Dispositivi Medici (MDD), Allegato V  
(Dispositivi in classe I con funzioni di misura in condizioni sterili)

No.: **G2MS 11 10 12974 361**

Produttore: **B.BRAUN MELSUNGEN AG**  
Carl Braun Strasse, 1  
34212 Melsungen  
GERMANIA

Categoria/e di prodotto: **Prodotti per l'urologia e la gastroenterologia sterili**

L'ente certificatore Tuv Sued Product Service GmbH dichiara che il suddetto produttore ha implementato un sistema di assicurazione qualità per la produzione in accordo con la MEDDEV Allegato V. Questo sistema di assicurazione qualità copre gli aspetti della produzione concernenti i requisiti metrologici, e il mantenimento e la sicurezza delle condizioni sterili dei rispettivi dispositivi/categorie di dispositivi ed è conforme ai requisiti della Direttiva. E' soggetto a sorveglianza periodica. Vedere anche note a tergo.

Report No.                    **71394611**  
Valido da:                    **09/12/2011**  
Valido fino a:                **01/05/2013**

Data:                            **16/12/2011**

Officine di produzione:    **B. BRAUN MEDICAL SAS**  
13 rue Croix Comtesse - 28402 Nogent le Retrou, FRANCIA

**B. BRAUN MELSUNGEN AG OPM**  
Carl Braun Strasse 1, - 34212 Melsungen, GERMANIA

**B. BRAUN MEDICAL Kft Production Division**  
Deli-Kulhatar ut 2-4, 3200 Gyongyos, UNGHERIA

TÜV PRODUCT SERVICE GMBH è un Ente Notificatore con Identificazione no. 0123  
TÜV PRODUCT SERVICE GMBH Zertifizierstelle - Ridlerstrasse 65 - 80339 Munchen GERMANIA

ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT ◆ 認証証書 ◆ CERTIFICATE ◆ ZERTIFIKAT



Product Service

# CERTIFICATE

No. Q1N 10 04 12974 339

Holder of Certificate: **B. Braun Melsungen AG**

Carl-Braun-Str. 1  
34212 Melsungen  
GERMANY

Certification Mark:



Scope of Certificate:

Design and Development, Production, Sales and Distribution of Sterile Medical Devices for Infusion and Transfusion Equipment, Anaesthesia, Vein Puncture, Urology, Biopsy, Endoscopy and Sets manufactured on Customer Order as well as Sterile Solutions and Active Medical Devices for Fluid Management; Servicing of Active Medical Devices for Fluid Management

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality system which meets the requirements of the listed standard(s). See also notes overleaf.

Report No.: 71386264

Valid until: 2013-05-31

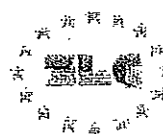
Date, 2010-06-01

Hans-Heiner Junker



Page 1 of 2

TÜV SÜD Product Service GmbH  
Zertifizierstelle  
Ridlerstr. 65 · 80339 München  
Germany



Akkreditiert durch  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln  
und Medizinprodukten  
ZLG-ZQ-999.98.12-46

ZERTIFIKAT ♦ CERTIFICATE ♦ 認証証書 ♦ CERTIFICADO ♦ CERTIFICAT



Product Service

**CERTIFICATE**  
**No. Q1N 10 04 12974 339**

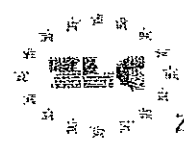
**Applied Standard(s):** EN ISO 13485:2003/AC:2007  
Medical Devices – Quality Management Systems –  
Requirements for regulatory purposes  
Medizinprodukte – Qualitätsmanagementsysteme –  
Anforderungen für regulatorische Zwecke

**Facility(ies):**

- B.Braun Melsungen AG  
Werksanlagen Pflieffwiesen, 34212 Melsungen, GERMANY
- B. Braun Melsungen AG Werk E  
Schwarzenberger Weg 21-27, 34212 Melsungen, GERMANY
- B. Braun Melsungen AG  
Schwarzenberger Weg 73-79, 34212 Melsungen, GERMANY
- B.Braun Melsungen AG Werk A und K  
Carl-Braun-Str. 1, 34212 Melsungen, GERMANY

Page 2 of 2

TÜV SÜD Product Service GmbH  
Zertifizierstelle  
Rudlerstr. 65 · 80339 München  
Germany



Akkreditiert durch  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln  
und Medizinprodukten  
ZLG-ZQ-999.98.12-46

**TRADUZIONE**

---

**CERTIFICATO**

Nr. Q1N 10 04 12974 339

Titolare della certificazione: **B. Braun Melsungen AG**  
Carl-Braun- Str. 1  
34212 Melsungen  
Germany

Marchio di certificazione: **TÜV SUD**  
PRODUCT SERVICE EN ISO 13485

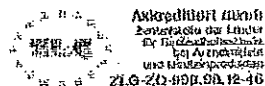
Scopo della certificazione: **Progettazione e Sviluppo, Produzione, Vendita e Distribuzione di Dispositivi Medici Sterili per Infusione e Trasfusione, Anestesia, Venipuntura, Urologia, Biopsia, Endoscopia e Set prodotti su Ordini Clienti così come le Soluzioni Sterili e i Dispositivi Medici Attivi per la Gestione dei Fluidi;  
Manutenzione di Dispositivi Medici Attivi per la Gestione dei Fluidi.**

L'Ente certificatore TÜV SUD PRODUCT SERVICE GMBH certifica che la società sopra menzionata ha stabilito e mantiene un sistema di qualità conforme ai requisiti degli standard allegati. Vedi anche informazioni a tergo.

Report nr. : 71365284  
Valido fino: 31-05-2013

Data, 01-06-2010

TÜV SUD PRODUCT SERVICE GMBH  
Zertifizierstelle ·  
Ridlerstrasse 65 · 80339 München Germany





# CERTIFICATO

Nr. Q1N 10 04 12974 339

**Standard Applicati:** ISO 13485: 2003/AC:2007  
Dispositivi medici – sistemi di gestione per la qualità

**Officine di produzione:** B. Braun Melsungen AG  
Werksanlagen PfiEFFenwiesen, 34212 Melsungen, GERMANIA

B. Braun Melsungen AG Werk E  
Schwarzenberger Weg 21-27, 34212 Melsungen, GERMANIA

B. Braun Melsungen AG Werk E  
Schwarzenberger Weg 21-27, 34212 Melsungen, GERMANIA

B. Braun Melsungen AG Werk A e K  
Carl-Braun- Str. 1, 34212 Melsungen, GERMANIA