

Documento nr. D1 2020 VE PP 259-1
Document nr.

RINA Services S.p.A., quale Organismo Notificato nr. 0474,
RINA Services S.p.A., acting as Notified Body nr. 0474,

**CERTIFICA
CERTIFIES**

che il sistema qualità adottato da:
that the quality system operated by:

Fabbricante <i>Manufacturer</i>	CEFLA S.c.
Indirizzo Sede Legale <i>Legal Office Address</i>	Via Selice Provinciale 23/A, 40026 Imola (BO), Italia
Indirizzo Sede Operativa <i>Operational Office Address</i>	Via Bicocca 14/C, 40026 Imola (BO), Italia

per la produzione, l'ispezione finale ed la prova del il tipo di attrezzatura a pressione di seguito specificato:
for production, final inspection, and testing of the pressure equipment hereafter identified:

Descrizione <i>Description</i>	Camera di sterilizzazione Autoclave / Sterilization Chamber Autoclave
Attrezzatura a pressione (dettagli) <i>Pressure Equipment (details)</i>	Vedi pag. 2
Standard di riferimento <i>Reference standards</i>	EN 13445-3 Ed.2019

è conforme ai requisiti specificati nel **Modulo D1 (Allegato III) della Direttiva 2014/68/UE**
complies with the requirements of Module D1 (Annex III) of the Directive 2014/68/EU

In base alle procedure di cui all'Articolo 14 § 2 della Direttiva, la presente certificazione consente al Costruttore di apporre sul prodotto sopra descritto il marchio CE seguito dal numero identificativo di Rina Services S.p.A.: 0474.
Basing on the procedures of Article 14 § 2 of the Directive, this certification allows the manufacturer to apply on the product here above described, the CE marking followed by the identification number 0474 of Rina Services S.p.A.

Rilasciato a **Genova** il **17/10/2020**
Issued in Genoa on

Valido fino al: **16/10/2023**
Valid until:

Emissione corrente, **Genova** il **04/03/2021**
Current Issue, Genoa on

RINA Services S.p.A.

La validità della presente autorizzazione è subordinata al rispetto dei requisiti dell'Allegato III della Direttiva ed allo svolgimento di verifiche ispettive senza preavviso da parte di Rina Services S.p.A.. La responsabilità del danno causato da difetti del prodotto è del produttore, come sancito dalla Direttiva delle Comunità Europea n. 374 del 1985.
The validity of this permit is dependent on the fulfillment of the requirements of Annex III of the Directive and on the regular performance of unexpected audits by Rina Services S.p.A.. The responsibility of damages caused by defects of the product is of the manufacturer, as stated by the European Directive n. 374 dated 1985.

Questo Certificato è composto da 2 pagina
This Certificate consists of 2 page

Documento nr. D1 2020 VE PP 259-1
Document nr.

Attrezzatura a pressione (tipo) <i>Pressure Equipment (type)</i>	Camera di sterilizzazione Autoclave / Sterilization Chamber Autoclave					
Descrizione <i>Description</i>	<i>Dis. 95531030 Rev. 2, 95530504 Rev.06 – Volume 17 l</i>					
Dati di targa: <i>Tag data:</i>	PS (bar)	2,4	TS Max (°C)	140	TS Min (°C)	0
			Categoria <i>Category</i>		I	

Attrezzatura a pressione (tipo) <i>Pressure Equipment (type)</i>	Camera di sterilizzazione Autoclave / Sterilization Chamber Autoclave					
Descrizione <i>Description</i>	<i>Dis. 95531031 Rev. 2, 95530505 Rev.06 – Volume 22 l</i>					
Dati di targa: <i>Tag data:</i>	PS (bar)	2,4	TS Max (°C)	140	TS Min (°C)	0
			Categoria <i>Category</i>		II	

Attrezzatura a pressione (tipo) <i>Pressure Equipment (type)</i>	Camera di sterilizzazione Autoclave / Sterilization Chamber Autoclave					
Descrizione <i>Description</i>	<i>Dis. 95531032 Rev. 2, 95530506 Rev.05 – Volume 28 l</i>					
Dati di targa: <i>Tag data:</i>	PS (bar)	2,4	TS Max (°C)	140	TS Min (°C)	0
			Categoria <i>Category</i>		II	