

CE Sertifikatas – Visiškos kokybės užtikrinimo sistema

Medicininų prietaisų Direktyva 93/42/EEB, II priedas, išskyrus 4 skirsnį

Nr.

CE 699333

Išduota:

**Arrow International LCC
Subsidiary of Teleflex Incorporated
3015 Carrington Mill BLVD.
Morrisville
North Carolina
27560
JAV**

Dėl:

Žiūrėti sertifikato taikymo sričių puslapį.

Atsižvelgiant į mūsų atliktą kokybės užtikrinimo sistemos apžiūrą pagal Tarybos direktyvos 93/42/EEC II priedo, išskyrus 4 skyrių, reikalavimus. Kokybės užtikrinimo sistema atitinka direktyvos keliamus reikalavimus. Norint rinkoje pardavinėti III klasės produktus, reikalingas II priedo 4 skyriaus sertifikatas.

BSI vardu, Notifikuojanti institucija dėl minėtos Direktyvos (Notifikuojančios institucijos Nr. 2797):



Gary E Slack, Vyresnysis viceprezidentas medicininėms priemonėms

Pirmas leidimas: **2020-06-11**

Data: **2020-12-01**

Galioja iki: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™
Puslapis 1 iš 2

Šio sertifikato galiojimas yra sąlyginis priklausomai nuo Direktyvos reikalavimų užtikrinimo kokybės sistemoje. Šis pritarimas negalioja visiems produktams šiame sertifikate minėtos įmonės vardu, sukurtiems ir/ar pagamintiems trečiosios šalies, nebent buvo atskirai sutarta su BSI. Šis sertifikatas yra išleistas elektronine forma ir yra apribotas sutarties sąlygų.