

CE SERTIFIKATAS

Gamybos kokybės užtikrinimo sistema

Medicinos prietaisų direktyva 93/42/EEB (MDD), Priedas V

(IIa, IIb ar III klasės prietaisai)

Nr. G2 045885 0022 Rev. 02

Gamintojas:

Jiangsu Shenli Medical

Production Co., Ltd

Nr. 20, Changzheng Rd, Zhenglu

Tianning District

213111 Changzhou, Jiangsu

KINIJOS LIAUDIES RESPUBLIKA

Produkto kategorija(os):

Vienkartiniai infuzijos rinkiniai (su adatomis), Vienkartiniai transfuzijos rinkiniai (su adatomis), Vienkartiniai švirkštai (su adatomis), Prailginimo linijos, Vienkartiniai insulino švirkštai, Sterilios galvos venų adatos vienkartiniam naudojimui, Sterilios hipoderminės adatos vienkartiniam naudojimui, Sterilūs trijų kryptių kraneliai vienkartiniam naudojimui, Saugus kraujo surinkimo rinkinys vienkartiniam naudojimui

Sertifikavimo įstaiga TÜV SÜD Product Service GmbH patvirtina, kad paminėtasis gamintojas įdiegė kokybės užtikrinimo sistemą atitinkamų prietaisų/prietaisų kategorijų gamybai ir galutiniam patikrinimui pagal atitinkamų prietaisų/prietaisų kategorijų MDD Priedą V. Ši kokybės užtikrinimo sistema atitinka šios Direktyvos sąlygas ir turi būti periodiškai peržiūrima. IIb ir III klasės produktams yra privalomas papildomas Priedo III sertifikatas. Taip pat žr. kitame lape.

Protokolo Nr.

SH21156EXT01

Galioja nuo:

2021-03-02

Galioja iki:

2024-05-26

Data, 2021-03-02

/parašas/

Christoph Dicks

TÜV SÜD Product Service GmbH yra notifikuota įstaiga, identifikacijos Nr. 0123.

Puslapis 1 iš 1