

# CE sertifikatas – produkto kokybės užtikrinimas

Medicinos prietaisų Direktyvos 93/42/EEC, Priedas II išskyrus Skyrių 4

**Nr.** **CE540595**  
**Išduotas:** **Teleflex Medical**  
**IDA Verslo ir technologijų parkas**  
**Dublino kelias**  
**Athlone**  
**Co. Westmeath**  
**Airija**

Taikymo sritis:

**Neaktyvių priemonių virškinimui, ginekologijai, regioninei anestezijai, kvėpavimui, chirurgijai  
ir urologijai kūrimas ir gamyba**

remiantis mūsų tyrimo kokybės užtikrinimo sistemos Tarybos Direktybos 93/42/EEC, II Priedo išskyrus 4 Skyrių, reikalavimais. Kokybės užtikrinimo sistema atitinka Direktyvos reikalavimus. III klasės produktų įvedimui į rinką II Priedo skyriaus 4 sertifikatas yra reikalingas.

BSI vardu, Direktyvos notifikuojanti įstaiga (notifikuojančios įstaigos numeris 0086):

/parašas/  
Frank Lee, /pareigos/

Pirmą kartą išduotas: **2009 m. sausio 13 d.** Data: **2015 m. rugpjūčio 28 d.** Galiojimo data: **2020 m. rugsėjo 7 d.**