

Certyfikat CE

System pełnego zapewnienia jakości produkcji

Dyrektywa 93/42/EWG w sprawie wyrobów medycznych (MDD), Załącznik II z wyłączeniem (4)

(Wyroby w klasie IIa, IIb lub III)

Nr G1 088861 0008 wer. 03

Producent: ZIBO QIAOSEND MEDICAL ARTICLES CO., LTD,  
No.2, Gaoyuan East Road, 256300 Gaoqing County, Shandong Province, Chińska  
Republika Ludowa

Kategoria Jednorazowe zestawy infuzyjne, strzykawki sterylne, zestawy do przetaczania krwi,  
sterylne jednorazowe igły do iniekcji podskórnych, jednorazowe igły do infuzji  
dożylnych, jednorazowe przedłużacze, jednorazowe kaniule dożylnie

Jednostka Certyfikowana TUV SUD Product Service GmbH oświadcza, że w/w producent wprowadził system zapewnienia jakości w zakresie projektu, produkcji i końcowej kontroli odnośnych wyrobów/kategorii wyrobów zgodnie z Załącznikiem II do MDD. System zapewnienia jakości jest zgodny z wymaganiami tej Dyrektywy i podlega okresowym kontrolom. W celu wprowadzenia wyrobów klasy III na rynek wymagany jest dodatkowy certyfikat zgodny z Załącznikiem II (4). Dalsze informacje patrz druga strona certyfikatu.

Nr Raportu BJ20090601

Ważny od 2020-02-24

Ważny do 2024-01-26

Data 2020-02-24

Podpis nieczytelny

Christoph Dicks

Dyrektor ds. certyfikacji/Jednostka notyfikowana

TUV SUD Product Service GmbH jest Jednostką Notyfikowaną o numerze 0123

Strona 1 z 2

Certyfikat WE

System pełnego zapewnienia jakości produkcji

Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych (MDD), Załącznik II z wyłączeniem (4)

(Wyroby w klasie IIa, IIb lub III)

Nr G1 088861 0008 wer. 03

Placówki:        Zibo Qiaosend Medical Articles Co., Ltd,  
                      No.2, Gaoyuan East Road, 256300 Gaoqing County, Shandong Province, Chińska  
                      Republika Ludowa