

AT Sertifikası
Üretim Kalite Güvence Sistemi
Tıbbi Cihaz Yönetmeliği 93/42/AT Ek-V

Sertifika Numarası: 1984-MDD-19-588

Aşağıda bahsi geçen kuruluşun üretim kalite güvence sistemine ait incelemesinin, tıbbi cihazlara dair 93/42/AT yönetmeliği Ek-V gereksinimlerine göre yapıldığını beyan ederiz. Üretim kalite güvence sisteminin yukarıda bahsi geçen yönetmeliğin ilgili koşullarına uygunluğunu tasdik ederiz.

Kuruluş:

MEDİTERA TIBBİ MALZEME
SANAYİ VE TİCARET ANONİM ŞİRKETİ

İBNİ MELEK OSB. MH. TOSBİ YOL 4 SK. NO:29 35900 TİRE / İZMİR - TÜRKİYE

Ürünler: Solunum Devreleri, Isıtıcı Telli Devre, Anestezi Balonu, Solunum Maskesi, Filtre, IV Set ve Konnektörler, Kateter Mount, Enjektör Kilit Adaptörü, Biyosidal Aparatı

Ürünler, sertifikanın bir parçası olan ekte tanımlanmış olup, ek bir sayfadan oluşmaktadır. Sertifika son kullanma tarihine kadar geçerli olup periyodik gözetim denetimlerinin başarı ile tamamlanmasına tabidir. Detaylar için lütfen Kiwa Belgelendirme Hizmetleri'ne başvurunuz.

Rapor No: M.5419.02
İlk Yayım Tarihi: 17 Nisan 2019
Son Yayım Tarihi: 14 Nisan 2021
Revizyon Numarası: 02
Son Geçerlilik Tarihi: 16 Nisan 2024

Bu sertifika kapsamında olan Sınıf Is ürünler için Kiwa Belgelendirme Hizmetleri A.Ş., Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Ek V'e uygun olarak steril şartların güvence altına alınması ve muhafaza edilmesi ile ilgili üretim yönleriyle sınırlı olan kalite sistemini denetlemiş ve kalite sisteminin Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Ek V'deki uygulanabilir şartları karşıladığını tespit etmiştir.



Muhteşem Gökhan Yücel
Onaylanmış Kuruluş Başkanı

14 Nisan 2021, İstanbul, Türkiye



AT Sertifikası Eki:
Üretim Kalite Güvence Sistemi
Tıbbi Cihaz Yönetmeliği 93/42/AT Ek-V
Sertifika No: 1984-MDD-19-588, Revizyon Numarası: 02

İlgili tıbbi cihazlar;

Ürün: Solunum Devreleri

Tipleri: Ventilasyon Devreleri, Anestezi Devreleri, Özel Devreler, Yarı Kapalı Devreler / APL Valfli Devreler, BPAP Devreler, IPPB Devreler, CPAP Devreler, Proksimal Basınç Hatlı Devreler, Coaxial Devreler, T Devreler, Chambers, Aspiyasyon Hortumları, BVM Resusitatörler, Gaz Örneklem Hatları, Devreler için Nebulizasyon Parçaları

Ürün: Isıtıcı Telli Devreler

Ürün: Anestezi Balonları

Ürün: Solunum Maskesi

Tipleri: Anestezi Maskeleri, Oksijen / Aerosol Terapi Maskeleri

Ürün: Filtre

Tipleri: Solunum Filtreleri

Ürün: IV Set ve Konnektörler

Tipleri: İnfüzyon Setleri, Uzatma Setleri, İnfüzyon Konnektörleri

Ürün: Kateter Mount

Ürün: Enjektör Kilit Adaptörü

Ürün: Biyosidal Aparatı

Kiwa Belgelendirme Hizmetleri A.Ş. Tıbbi Cihaz Yönetmeliği 93/42/AT altında bir onaylanmış kuruluş olup kimlik numarası 1984'tür.



Muhtesem Gökhan Yücel
Onaylanmış Kuruluş Başkanı

14 Nisan 2021, İstanbul, Türkiye



CERTIFICATE

EC Certificate

Production Quality Assurance System according to Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex-V

Certificate Number: 1984-MDD-19-588

We hereby declare that an examination has been carried out following the requirements of the national legislation to which the undersigned is subject, transposing Annex-V of the Directive 93/42/EEC on medical devices. We certify that the production quality system conforms with the relevant provisions of the aforementioned legislation.

Organization:

MEDİTERA TIBBİ MALZEME SANAYİ VE TİCARET ANONİM ŞİRKETİ

İBNİ MELEK OSB. MH. TOSBİ YOL 4 SK. NO:29 35900 TİRE / İZMİR - TURKEY

Products: Breathing Circuits, Heated Wire Circuits, Anesthesia Bags, Breathing Masks, Filters, IV Sets ve Connectors, Catheter Mounts, Syringe Lock Adaptor, Biocidal Applicator

The products defined at the enclosure which is the part of this certificate and contains one page. The certificate is valid till expiration date, subject to successful completion of periodical surveillance audits. Please contact Kiwa for details.

Report Number: M.5419.02

Date of first issue: 17 April 2019

Date of last issue: 14 April 2021

Revision Number: 02

Expiry Date: 16 April 2024

Kiwa Belgelendirme Hizmetleri A.Ş. has audited the quality system restricted to the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions in accordance with MDD Annex V and found that the quality system meets the applicable requirements in MDD Annex V for Class Is devices covered by this certificate.

Muhteşem Gökhan Yücel
Head of Notified Body

14 April 2021, Istanbul, Turkey

Enclosure of the EC Certificate:**Production Quality Assurance System according to
Medical Devices Directive 93/42/EEC Annex-V****Certificate Number: 1984-MDD-19-588, Revision Number: 02**

Concerned medical devices;

Product: Breathing Circuits**Types:** Ventilation Circuits, Anesthesia Circuits, Special Circuits, Semi-Closed Circuits / APL Valve Circuits, BPAP Circuits, IPPB Circuits, CPAP Circuits, Proximal Pressure Line Circuits, Coaxial Circuits, T Circuits, Chambers, Aspiration Tubes, BVM Resuscitators, Gas Sampling Lines, Nebulizer Parts for Breathing Circuits**Product:** Heated Wire Circuits**Product:** Anesthesia Bags**Product:** Breathing Masks**Types:** Anesthesia Masks, Oxygen / Aerosol Therapy Masks**Product:** Filters**Types:** Breathing Filters**Product:** IV Sets ve Connectors**Types:** Infusion Sets, Extension Lines, Infusion Connectors**Product:** Catheter Mounts**Product:** Syringe Lock Adaptor**Product:** Biocidal Applicator

Kiwa Belgelendirme Hizmetleri A.Ş. is Notified Body under Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices with identification number: 1984



Head of Notified Body
Muhteşem Gökhan Yücel

14 April 2021, Istanbul, Turkey