

EG-Zertifikat / EC-Certificate

gem. 93/42/EWG Anhang II ohne (4) / acc. 93/42/EEC Annex II without (4)

Hiermit wird bescheinigt, dass die Firma / This certifies, that the company

PT. Nipro Indonesia Jaya

Kawasan Industri Suryacipta, Jl. Surya Utama Kav. I 22B, 23 & 24,
Desa Kutamekar, Kec. Ciampel, Karawang, Jawa-Barat
Indonesia

DO NOT RECOPY
THIS DUPLICATE

für die Produkte / die Kategorie: Liste der Produkte siehe Anlage 1
for the products / product category: List of products see annex 1

**Syringe (with/without Hypodermic Needle, Insulin Injectable)
Blood Tubing Set, Infusion Set, AVF Needles and I.V. Catheters**

ein Qualitätssicherungssystem für die Auslegung, die Fertigung und die Endkontrolle der genannten Produkte nach Maßgabe des Anhang II (ohne Abschnitt 4) der Richtlinie 93/42/EWG anwendet. Zusätzlich zur CE-Kennzeichnung muss die Kennnummer der Benannten Stelle angebracht werden. Die Gültigkeit dieses Zertifikats beruht auf der Aufrechterhaltung des Qualitätssicherungssystems in Übereinstimmung mit den Anforderungen der Richtlinie und seiner Überwachung durch die Benannte Stelle gem. Anhang II Abschnitt 5. Das Zertifikat ist unter keinen Umständen übertragbar.

has established a quality system for design, production and final testing acc. to the requirements of Annex II (without section 4) of the directive 93/42/EEC. Additional to the CE-marking the notification number of the Notified Body has to be affixed. The validity of this certificate is based on the maintenance of the quality system in accordance with the requirements of the directive and its surveillance by the Notified Body according Annex II section 5. The certificate may not be transferred under any circumstances.

Reg.-Nr. / Reg.-No. 44 232 127636
Bericht Nr. / Report No. 3517 4016

Gültigkeit / Validity
von / from 2016-03-08
bis / until 2019-03-07
Edition 4



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2016-03-29

TÜV NORD CERT GmbH Langemarckstraße 20 45141 Essen www.tuev-nord-cert.de medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / Notified Body ID. No. 0044



Handwritten signature and date: 9-4-2016

ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 1 von 1
Annex 1, page 1 of 1

Reg.-Nr. / Reg. No. 44 232 127636

DO NOT RECOPY
THIS DUPLICATE

Produkte der Klasse IIa
Products of class IIa

Typ Type	UMDNS
Disposable Syringe **	13940, 13945
Insulin Syringe *	13941
Blood Tubing Set **	11225
Infusion Set *	17984
AVF Needles *	11225
I.V. Catheters *	10727

Produkte der Klasse Is
Products of class Is

Typ Type	UMDNS
Syringe without needle **	13929

** Sterilized by EtO or E-Beam Sterilization
* Sterilized by EtO Sterilization

Anmerkung: Für Produkte der Klasse I steril beschränkt sich das Zertifizierungsverfahren auf die Aspekte der Herstellungsschritte in Zusammenhang mit der Sterilisation und der Aufrechterhaltung der Sterilität.
Note: For products of class I sterile the certification process is restricted to the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions.

Bericht Nr. / Report No. 3517 4016

Gültigkeit / Validity
von / from 2016-03-08
Edition 4



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2016-03-29

TÜV NORD CERT GmbH Langemarckstraße 20 45141 Essen www.tuev-nord-cert.de medical@tuev-nord.de

Benannte Stelle Kenn-Nr. 0044 / Notified Body ID. No. 0044



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-236.10.16

Handwritten signature and date: 4-4-2016