



Benannt durch/Designated by
 Zentralstelle der Länder
 für Gesundheitsschutz
 bei Arzneimitteln und
 Medizinprodukten
 www.zlg.de
 ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
 (Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 098084 0003 Rev. 01

Manufacturer:

Orantech Inc.

Zone#A, 4F
 1st Bld, 7th Industrial Zone
 Yulv Community, GongMing
 Guangming New District
 518106 Shenzhen
 PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

**Product Category(ies): Spo2 Sensor, Temperature Probe,
 Fetal transducer and ETCO2 sensor**

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex II. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III devices an additional Annex II (4) certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.: GZ1928002

Valid from: 2020-01-10
Valid until: 2024-05-26

Date, 2020-01-10

Christoph Dicks
 Head of Certification/Notified Body

TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD
 ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 認證證書 ◆ CERTIFIKAT ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT



Benannt durch/Designated by
 Zentralstelle der Länder
 für Gesundheitsschutz
 bei Arzneimitteln und
 Medizinprodukten
 www.zlg.de
 ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System
 Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
 (Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 098084 0003 Rev. 01

Facility(ies):

Orantech Inc.
 Zone#A, 4F, 1st Bld, 7th Industrial Zone, Yulv Community,
 GongMing, Guangming New District, 518106 Shenzhen,
 PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD TÜV SÜD
 ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 認證證書 ◆ CERTIFIKAT ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT





Certificate

No. Q5 098084 0004 Rev. 01

Holder of Certificate: **Orantech Inc.**
Zone#A, 4F
1st Bld, 7th Industrial Zone
Yulv Community, GongMing
Guangming New District
518106 Shenzhen
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies): Orantech Inc.
Zone#A, 4F, 1st Bld, 7th Industrial Zone, Yulv Community,
GongMing, Guangming New District, 518106 Shenzhen,
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Certification Mark:



Scope of Certificate: **Design and Development, Production and Distribution of Spo2 Sensor, NIBP Cuff, Temperature Probe, ETCO2 Sensor, Fetal Transducer and Patient Cables and Leadwires**

Applied Standard(s): EN ISO 13485:2016
Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes (ISO 13485:2016)
DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). All applicable requirements of the testing and certification regulation of TÜV SÜD Group have to be complied with. For details and certificate validity see: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5 098084 0004 Rev. 01

Report No.: GZ2028001

Valid from: 2020-09-05

Valid until: 2023-09-04

Date, 2020-08-19



Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body

EC Certificate
Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4
Full Quality Assurance System
Medical Devices

Registration No.: HD 60139711 0001

Report No.: 17047213 009

Manufacturer: SCW Med cath Ltd.
No. 4 Baolong 6th Road
Baolong Industrial Town
Longgang District, Shenzhen
518116 Guangdong
China

Products: Medical Devices
(see attachment for products included)
Replaces Approval, Registration No.: HD 60101918 0001

Expiry Date: 2024-05-27

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex II, excluding section 4 of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, section 5 of the aforementioned directive. For placing on the market of class III devices covered by this certificate an EC design-examination certificate according to Annex II, section 4 is required.

Effective Date: 2019-08-05

Date: 2019-08-05

Notified Body



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg
TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: HD 60139711 0001
Report No.: 17047213 009

Manufacturer: SCW Medcath Ltd.
No. 4 Baolong 6th Road
Baolong Industrial Town
Longgang District, Shenzhen
518116 Guangdong
China

Products:

- Disposable Pressure Transducers
- Introducer Sets
- Guide Wires
- Angiographic Syringes
- Hemodialysis Catheterization Kits
- Patient-Controlled Analgesic Infusion Pumps
- Disposable Infusion Pumps
- Tracheostomy Tube Kits
- Percutaneous Nephrostomy Sets
- Ureteral Stent Sets
- Drainage Catheter Sets
- Transradial Introducer Sets
- Introducer Needles
- I.V Cannulas
- Cervical Ripening Balloon
- Postpartum Balloon

Date: 2019-08-05

Notified Body



Fuxiu Sheng

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: HD 60139711 0001
Report No.: 17047213 009

Manufacturer: SCW Medcath Ltd.
No. 4 Baolong 6th Road
Baolong Industrial Town
Longgang District, Shenzhen
518116 Guangdong
China

Aspects of manufacture concerned with securing and
maintaining sterile conditions:

- Dose-control Syringes
- Manifolds
- Stopcocks
- Balloon Inflation Devices
- Colored Piston Specialty Syringes
- Manifold Sets
- Infusion Sets with Needleless Adapters
- Connecting Tubings
- Pressure Bandages
- Hemostasis Valve Sets

Date: 2019-08-05

Notified Body



Fuxiu Sheng

Certificate

The Certification Body of
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

hereby certifies that the organization

SCW Medicath Ltd.
No. 4 Baolong 6th Road
Baolong Industrial Town
Longgang District, Shenzhen
518116 Guangdong
China

has established and applies a quality management system for medical devices
for the following scope:

**Design and Development, Manufacture and Distribution of
Medical Devices**
(see attachment for products included)

Proof has been furnished that the requirements specified in

EN ISO 13485:2016

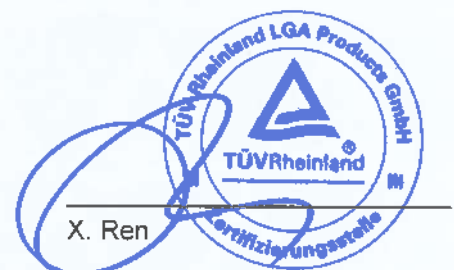
are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Effective Date: 2018-09-18
Certificate Registration No.: SX 60130880 0001
An audit was performed. Report No.: 17047213 005
This Certificate is valid until: 2021-07-08

Certification Body



Date 2018-09-18



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg
Tel.: +49 221 806-1371 Fax: +49 221 806-3935 e-mail cert-validity@de.tuv.com http://www.tuv.com/safety

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: SX 60130880 0001
Report No.: 17047213 005

Organization: SCW Mediatech Ltd.
No. 4 Baolong 6th Road
Baolong Industrial Town
Longgang District, Shenzhen
518116 Guangdong
China

Scope:

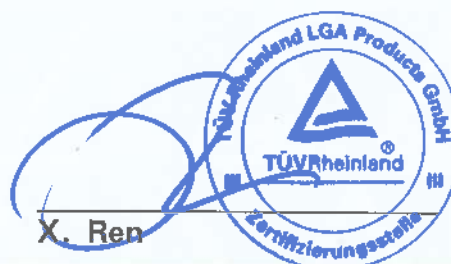
Products:

- Hemostasis Valve Sets
- Disposable Pressure Transducers
- Introducer Sets
- Guide Wires
- Connecting Tubings
- Angiographic Syringes
- Hemodialysis Catheterization Kits
- Patient-Controlled Analgesic Infusion Pumps
- Disposable Infusion Pumps
- Tracheostomy Tube Kits
- Percutaneous Nephrostomy Sets
- Ureteral Stent Sets
- Drainage Catheter Sets
- Transradial Introducer Sets
- Introducer Needles
- I.V Cannulas

Certification Body



Date: 2018-09-18



TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: SX 60130880 0001
Report No.: 17047213 005

Organization: SCW Medcath Ltd.
No. 4 Baolong 6th Road
Baolong Industrial Town
Longgang District, Shenzhen
518116 Guangdong
China

Scope:

Products:

- Dose-control Syringes
- Manifolds
- Stopcocks
- Balloon Inflation Devices
- Colored Piston Specialty Syringes
- Manifold Sets
- Infusion Sets with Needleless Adapters
- Cervical Ripening Balloon
- Postpartum Balloon
- Pressure Bandages

Certification Body



Date: 2018-09-18



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

Biçakçılar Tıbbi Cihazlar Sanayi ve Ticaret A.Ş.
Osmangazi Mahallesi, Gazi Caddesi No: 21,
Esenyurt 34522 İstanbul
Türkiye

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

Medizinische Einmalartikel und Absauggeräte

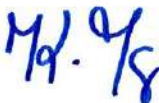
Disposable medical devices and devices for aspiration and vacuum extraction

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. 04 232 980886
Bericht Nr. / Report No. 3521 8285

Gültigkeit / Validity
von / from 2018-09-17
bis / until 2021-09-16
Edition 7



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2018-07-04

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

ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 1 von 7
Annex 1, page 1 of 7

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 980886

Produkte der Klasse III
Products of class III

Vent Catheter
Atrial Cannula
Vessel Cannula with / without check valve

Anmerkung: Für das Inverkehrbringen der in diesem Zertifikat genannten Klasse III Produkte wird eine gültige EG Auslegungsprüfbescheinigung gemäß MDD Anhang II (4) gefordert.
Note: For the placing on the market of Class III devices covered by this certificate, a valid EC design-examination certificate according to MDD Annex II (4) is required.

Bericht Nr. / Report No. 3521 8285

Gültigkeit / Validity
von / from 2018-09-17
Edition 12



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2018-08-03

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

ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 2 von 7
Annex 1, page 2 of 7

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 980886


Produkte der Klasse IIb
Products of class IIb

Pressure Monitoring Set
Leukocyte Filter Set
Gamma Leukocyte Filter Set

Produkte der Klasse IIa
Products of class IIa

Thoracentesis Set
Thoracic Catheter
Arterial Needle
Endotracheal Tube
Reinforced Endotracheal Tube
RAE Endotracheal Tube
Nasogastric Catheter
Stomach Catheter
Feeding Catheter
Manifold / Manifold Pressure
Three-Way Stopcock

Bericht Nr. / Report No. 3521 8285



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / Validity
von / from 2018-09-17
Edition 12

Essen, 2018-08-03

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

ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 3 von 7
Annex 1, page 3 of 7

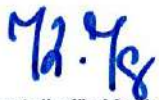
Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 980886

Produkte der Klasse IIa
Products of class IIa

Tourniquet Set
IV Cannulae
Suction Catheter
Microaggregate Filter Set (Blood Filter Set)
Soft Drain
Oxygen Catheter
Nasal Oxygen Cannulae
Oxygen Connecting Tube
Tracheostomy Tube
Extracorporeal PVC Tubing
Extracorporeal Tubing Set
Quick Prime Set
Cardioplegia Set
Wound Drainage Set
Infusion Pump Set
Yankauer Suction Set
Suction Connecting Tube
Surgical Braided Tape
Nelaton Catheter
Tiemann Catheter

Bericht Nr. / Report No. 3521 8285

Gültigkeit / Validity
von / from 2018-09-17
Edition 12


Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2018-08-03

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

ANLAGE / ANNEX

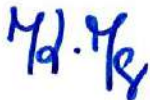
Anlage 1, Blatt 4 von 7
Annex 1, page 4 of 7

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 980886

Produkte der Klasse IIa
Products of class IIa

Hydrophilic coated urethral Catheter
IV Filter Set
Aspirators
Blood Transfusion Set
Rectal Catheter
Umbilical Catheter
Angiographic Kit
B-Soft Kit
Aortic Punch
Gas Sampling Line

Bericht Nr. / Report No. 3521 8285



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Gültigkeit / Validity
von / from 2018-09-17
Edition 12

Essen, 2018-08-03

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

ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 5 von 7
Annex 1, page 5 of 7

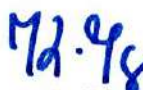
Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 980886

Produkte der Klasse Is (steril)
Products of class Is (sterile)

Urine Collection Bag
Pleural Drainage Set
Central Venous Pressure Set
Guedel Airway
Spigot
Extension Lines
Kapkon Connector
Straight Connector
Straight Luer Connector
Y Connector
Y Luer Connector
Stopper
Instopper
Umbilical Cord Clamp
T.U.R. Set / Arthroscopy set
Transfer Set
Intravenous Infusion Sets
Intravenous Infusion Sets / Flowmeter
Intravenous Infusion Sets / Burette

Bericht Nr. / Report No. 3521 8285

Gültigkeit / Validity
von / from 2018-09-17
Edition 12


Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2018-08-03

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

ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 6 von 7
Annex 1, page 6 of 7

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 980886

Produkte der Klasse Is (steril)
Products of class Is (sterile)

B-Safe
Intubation Stylet
Combi Stopper
Urimeter
Thoracic Drainage Set
Vaginal Specula
ENEMA Set
I.V. Infusion Set w/B-Flow Flow Regulator
Control Syringe
Meconium Aspiration Connector

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. 3521 8285

Gültigkeit / Validity
von / from 2018-09-17
Edition 12

42.48

Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2018-08-03

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

ANLAGE / ANNEX

Anlage 1, Blatt 7 von 7
Annex 1, page 7 of 7

Reg.-Nr. / Reg. No. 04 232 980886

Produkte der Klasse Im (mit Messfunktion)
Products of class Im (with measuring function)

Urimeter
C.V.P. Set
Pleural Drainage Set
Volumetric Exerciser (B-Spiro)
Infusion Set w/Burette
Thoracic Drainage Set

Anmerkung: Für Produkte der Klasse I mit Messfunktion beschränkt sich das Zertifizierungsverfahren auf die Herstellungsschritte in Zusammenhang mit der Konformität der Produkte mit den messtechnischen Anforderungen.

Note: *For products of class I with measuring functions the certification process is restricted to the aspects of manufacture concerned with the conformity of the devices with metrological requirements.*

Bericht Nr. / Report No. 3521 8285

Gültigkeit / Validity
von / from 2018-09-17
Edition 12



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2018-08-03

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

ZERTIFIKAT / Certificate

DIN EN ISO / EN ISO 13485 : 2016

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

Bıçakcılar Tıbbi Cihazlar Sanayi ve Ticaret A.Ş.

**Osmangazi Mahallesi, Gazi Caddesi No: 21,
Esenyurt 34522 İstanbul
Türkiye**

ein Qualitätsmanagementsystem nach der Norm DIN EN ISO 13485 : 2016 / EN ISO 13485 : 2016 - Medizinprodukte - Qualitätsmanagementsysteme - Anforderungen für regulatorische Zwecke - eingeführt hat und aufrechterhält.
Dieses Zertifikat stellt nicht den erforderlichen Nachweis zur Anbringung der CE-Kennzeichnung dar.

*has established and maintains a quality management system that meets the requirements of DIN EN ISO 13485 : 2016 / EN ISO 13485 : 2016 - Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes.
This certificate is not an authorisation to affix the CE mark.*

Geltungsbereich / *Scope*

**Entwicklung, Herstellung, Sterilisation und Vertrieb von medizinischen Einmalartikeln.
Entwicklung, Herstellung und Vertrieb von medizinischen Geräten und deren Zubehör.
*Design, Manufacturing, Sterilization and Distribution of Disposable Medical Devices.
Design, Manufacturing and Distribution of Medical Equipments and all their
Accessories.***

Reg.-Nr. / *Reg.-No.* 04 221 980886
Bericht Nr. / *Report No.* 3521 8284

Gültigkeit / *Validity*
von / *from* 2018-09-17
bis / *until* 2021-09-16
Edition 6



Zertifizierungsstelle für Medizinprodukte
Certification body for medical devices

Essen, 2018-07-04

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*

CERTIFICATE



EN ISO 13485:2016

DEKRA Certification GmbH hereby certifies that the company

IT Dr. Gambert GmbH

Scope of certification:

Design and development, manufacture and distribution of electro-chemical gas sensors for medical equipment

Certified location:

Hinter dem Chor 21, 23966 Wismar, Germany

has established and maintains a quality management system according to the above mentioned standard. The conformity was adduced with audit report no. 50403-Z6-00.

This certificate is valid from 2018-09-17 to 2021-09-16

Registration No.: 50403-14-00


Ruth Delbeck-Bayer



DEKRA Certification GmbH Stuttgart; 2018-08-31



EC CERTIFICATE

for the Quality Assurance System



according the Directive 93/42/EEC, Annex II excluding section (4)

As a Notified Body of the European Union, DEKRA Certification GmbH certifies, that the company
IT Dr. Gambert GmbH

Hinter dem Chor 21, 23966 Wismar, Germany
Certified location:
Hinter dem Chor 21, 23966 Wismar, Germany

applies a quality assurance system according to the Directive 93/42/EEC Annex II for the medical devices listed in the annex. The approval is based on the result of the re-certification audit report no. 50403-Z6-00, the decision dated 2018-08-31 and is only valid in connection with the successful performance of the annual surveillance audits.

This certificate is valid from 2018-09-17 to 2023-09-16
Registration No.: 50403-16-07

Ruth Delbeck-Bayer
DEKRA Certification GmbH Stuttgart; 2018-08-31
Notified Body ID-number: 0124



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-295.10.02

Annex to the EC Certificate No. 50403-16-07

Valid from 2018-09-17 to 2023-09-16

Revision status of the annex: 0 dated 2018-08-31

Devices/device categories included in the certificate:

Class II a:

- Oxygen sensors
- Nitric oxide sensors



Ruth Delbeck-Bayer



Ruth Delbeck-Bayer
DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2018-08-31
Notified Body ID-number: 0124

DEKRA Certification GmbH * Handwerkstraße 15 * D-70565 Stuttgart * www.dekra-certification.de