



> Product Catalogue

bir adım önde...

"one step ahead"



BACTERIAL FILTERS

Filters are intended to be replaced at least once every 24 hours

MN 136 | Bacterial Filter Bakteri Filtresi



TECHNICAL PROPERTIES

ShortTerm Anaesthesia
99.999% Bacterial/Viral Efficiency
Electrostatic media
Resistance to Flow 90 Pa @ 30 L.min⁻¹
Deadspace 45ml
Weight 31g
22M/15F-15M/22F ISO Connectors
With luer lock sampling port

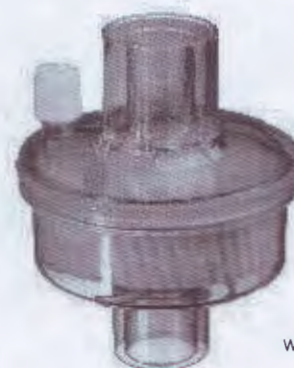
MN 137 | Bacterial Filter HME Adult Bakteri Filtresi Nemli Yetişkin



With foam

TECHNICAL PROPERTIES

LongTerm Anaesthesia/Ventilation
99.999% Bacterial/Viral Efficiency
Electrostatic media + HME
Resistance to Flow 116 Pa @ 30 L.min⁻¹
32 g.m L-3 Moisture Output @ VT 500ml
Deadspace 44ml
Weight 32g
22M/15F-15M/22F ISO Connectors
With luer lock sampling port



With paper

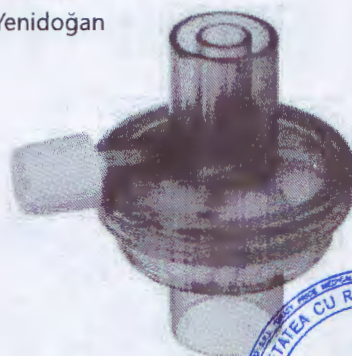
MN 137 - 01 | Bacterial Filter HME Pediatric Bakteri Filtresi Nemli Pediatrik



TECHNICAL PROPERTIES

LongTerm Anaesthesia/Ventilation
99.999% Bacterial/Viral Efficiency
Electrostatic media + HME
Resistance to Flow 1.7 cm H₂O
Deadspace 28ml
Weight 20g
22M/15F ISO Connectors
With luer lock sampling port

MN 137 - 02 | Bacterial Filter HME Infant Bakteri Filtresi Nemli Yenidoğan



TECHNICAL PROPERTIES

LongTerm Anaesthesia/Ventilation
Tidal volume 20-70 ml
99.999% Bacterial/Viral Efficiency
Electrostatic media + HME
Resistance to Flow 0.6 cm H₂O @ 5 l/min
30.0mg H₂O/l Moisture Output @ Vt 50ml
Deadspace 8ml
Weight 9g
ISO 9360 Connectors
With luer lock sampling port



Certificate

ISO 13485 : 2016

MORTON MEDİKAL SANAYİ VE TİCARET ANONİM ŞİRKETİ

İTOB OSB Mah. Ekrem Demirtaş Cad. No:9 Menderes İzmir / TURKEY

This certificate shows that the medical devices - quality management system (EN ISO 13485:2016) of the above company was approved by PCA Certification for the following scope, the validity of the certificate depends on the company's pass the annual surveillance audits and company's maintenance the related management system conditions according to international accreditation criteria

SCOPE

Manufacture and sales of disposable anesthesia, infusion, aspiration products and non-active instruments
(Microscope case, camera case, kapkon connector)

GROUP CODE

M01-MDS7006

Certificate No	: TC-75017
Registration Date	: 15.12.2017
Reissue Date	: 05.12.2019
Expiry Date	: 14.12.2020
Certificate Period	: 3 Years (From the date of registration)
Exclusion	: 7.3/7.5.3/7.5.4/7.5.9.2/7.5.10/8.3.4



ACCREDITED

Management
Systems
Certification Body

MSCB-103

4791



PCA Certification Approval

PCA Sertifikasyon Hizmetleri Limited Şirketi
Atalar Mah. Çanakkale Caddesi No:79 D:3 Kartal / İSTANBUL
Tel: +90 216 510 63 48-49 Pbx Faks: +90 216 517 63 49
www.pca-tr.com info@pca-tr.com





CERTIFICAT CE
Sistem de Asigurare a Calității
Directiva cu privire la Dispozitivele Medicale 93/42/CEE Anexa II

Denumire Societate: Morton Medikal San. ve Tic. A.Ş.

Adresa Societății: ITOB O.S.B. Ekrem Dernaş Cad. Nr. 9 Tekeli Menderes IZMIR / TURCIA

Directive şi Anexe Conexe: Directiva cu privire la Dispozitivele Medicale MDD 93/42/CEE – Anexa II (Fără Secțiunea 4)

Produs: Circuit Anestezie şi Respiratoriu non-steril – Clasa II
Filtru Bacterial Steril – Clasa II
Cateter steril Gură – Clasa II
Set Filtru Traheostomie Mortonvent Steril – Clasa II
Filtru Spirometrie şi Piesă Gură non-sterile – Clasa II
Cameră Inhalații Sterilă – Clasa II
Cameră Umidificator Non-sterilă – Clasa II
Linie Extensie Sterilă – Clasa II
Sistem Drenaj Pleural Steril – Clasa II
Set Steril Y Tur – Clasa II
Set Steril de Sucțiune Yankauer – Clasa II
Pungă Reinhalare de Unică Folosință pentru Anestezie, non sterilă – Clasa II
Husă sterilă pentru cameră video – Clasa I
Husă Sterilă Microscop – Clasa I

GMDN: 37704, 37706, 37798, 37597, 35795, 37597, 13680, 60699, 12170, 16621, 10817, 46102, 35917, 37450, 12535, 34877

Tipurile de produs sunt ataşate

Certificat Nr.: M.2017.106.8574
Raport Nr.: MD.3375.IB
Data Inițială a Evaluării: 30.05.2017
Data Înregistrării: 23.06.2017
Data Revizuirii/Nr.: Trade Co. Ltd
Data Expirării: 22.06.2022

Ştampila şi semnătura – indescifrabil
UDEM International Certification
Auditing Training Centre Industry and 18.08.2017/02

CE 2292

Prin prezenta, UDEM declară că cerințele stipulate în Anexa II, exclusiv secțiunea 4 din Directiva 93/42/CEE au fost îndeplinite pentru produsele prezentate mai sus. Sus numitul producător a stabilit şi aplică un sistem de asigurare a calității care este supus periodic unor audituri de supraveghere definite în Anexa II, Secțiunea 5 a sus numitei Directive. Conform Anexei II, secțiunea 4, un certificat de examinare proiectare CE este necesar în scopul plasării pe piață a dispozitivelor Clasa II. Numitul Certificat rămâne în proprietatea UDEM International Certification Auditing Trading Centre Industry and Trade Co. Ltd. căreia îi trebuie returnat la cerere. Sus numita Societate şi UDEM trebuie să păstreze o copie a acestui certificat timp de 5 ani de la înregistrarea acestuia. Utilizarea mărcii CE este responsabilitatea producătorului împreună cu Declarația de Conformitate. Sus numita Societate trebuie să notifice toate modificările cu privire la produsele aprobate pentru UDEM. În cazul în care UDEM nu va reînnoi certificatul la data expirării acestuia, sus numita Societate va opri plasarea pe piață a produselor. Certificatul poate fi verificat prin accesarea următoarei adrese: www.udemltd.com.tr

Adresa: Mutlukent Mahallesi 2073 Sokak (Eski 93 Sokak) Nr.: 10 Cankaya – Ankara – TURCIA
Telefon: +90 0312 443 03 90 Fax: +90 0312 443 03 76
E-mail: info@udemltd.com.tr www.udemltd.com.tr

Subsemnata **MUSUROIA MIRELA**, traducător autorizat de Ministerul Justiției, certific exactitatea acestei traduceri cu textul înscrisului original în limba engleză, ce a fost vizat de mine.



Traducător autorizat
Nr. 2769/2015