

Certificat de înregistrare

Intertek

Se confirmă prin prezenta că sistemul de management al calității al

SMITHS MEDICAL ASD INC.

1265 Grey Fox Road, St Paul, Minnesota, 55112, SUA

Și: 3350 Granada Avenue North, Oakdale Minnesota, 55128, SUA

Și: 3400 Granada Avenue North, Oakdale Minnesota, 55126, SUA

Și: 6000 Nathan Lane North, Minneapolis, Minnesota, 55442, SUA

a fost evaluat în înregistrat de AMTAC Certification Services Limited ca fiind
conform cerințelor:

EN ISO 13485:2012

Sistemul de management al calității se aplică pentru:

Adresă principală: 1265 Grey Fox Road. St. Paul Minnesota, 55112, SUA:

Proiectarea, producția de sisteme de acces implantabile, seturi pentru infuzie, ace, seturi introducătoare, catetere percutanate, catetere pentru dializă, rezervoare cu casete pentru medicație, seturi pentru administrare, seturi de extensie, detectoare, pachete software, sisteme de comunicații, conducătoare pentru seringi, catetere centrale cu introducere periferică, catetere pentru hemodializă, ventile, filtre, cleme pentru detectoare de aer, pături cu încălzire prin convecție, consumabile și accesorii, spirometre, accesorii și consumabile pentru încălzirea fluidelor, senzori de monitorizarea temperaturii.

A se vedea anexa pentru aplicații suplimentare

Numărul certificatului: 058-02 B

Data primei certificări: 28.10.04

Data efectivă a certificatului: 21.04.16

Data expirării certificatului: 20.04.19

Prin emiterea acestui certificat, Intertek nu își asumă responsabilitate decât față de client și numai în conformitate cu contractul convenit pentru certificare. Valabilitatea acestui certificat depinde de menținerea de către firmă a sistemului în conformitate cu cerințele Intertek pentru certificarea sistemelor. Valabilitatea poate fi confirmată prin email la certificate.validation@intertek.com sau prin scanarea codului din partea dreaptă cu un telefon mobil. AMTAC Certification Services Limited este deținută de AMTAC Certification Services Holdings Limited, care este o subsidiară deținută integral de Intertek UK Holdings Limited. AMTAC Certification Services Limited este organism acreditat conform UKAS, număr de identificare 061. Prin emiterea acestui certificat, AMTAC nu își asumă răspundere decât față de Client și în conformitate cu termenii și condițiile convenite.

Certificatul rămâne proprietatea Intertek, căreia trebuie să îi fie returnat la cerere



Matciuc

Anexă la Certificatul de Înregistrare 058-02 B

Intertek

Această anexă identifică adresele sistemului de management al:

SMITHS MEDICAL ASD INC.

Adresă suplimentară: 3350 Granada Avenue North, Oakdale, Minnesota, 55128, SUA:

Proiectarea, producția și service-ul oximetrelor de puls manuale, pompelor volumetrice, echipamente și accesorii pentru monitorizarea semnelor vitale și gazelor medicale, sisteme de încălzire prin convecție, sisteme de management al temperaturii (consumabile și accesorii), senzori pentru oximetre de puls, seturi pentru încălzirea irigațiilor (consumabile și accesorii), sisteme de terapie prin presiunea pozitivă a căilor aeriene, sisteme de terapie prin presiune expiratorie pozitivă cu vibrații, nebulizatoare și tuburi de presiune.

Adresă suplimentară: 3400 Granada Avenue North, Oakdale, Minnesota, 55128, SUA

Proiectarea, producția și service-ul pompelor de infuzie pentru seringi, pompelor de infuzie ambulatorii. Subansamble pentru dispozitive sterile din clasa 8 ISO, sterilizare, depozitare și distribuție.

Adresă suplimentară: 6000 Nathan Lane North, Minneapolis, Minnesota, 55128, SUA

Controlul documentelor, managementul riscului post-vânzare, Reclamații clienți, achiziție globală, proceduri de reglementare

Data primei certificări: 28.10.04

Data efectivă a certificatului: 21.04.16

MATECIUC ALIN BOGDAN
TRADUCĂTOR AUTORIZAT
Nr. 2826

matein

EC Certification



PRODUCTION QUALITY ASSURANCE Directive 93/42/EEC for Medical Devices, Annex V

We hereby declare that an examination of the under mentioned production quality assurance system - restricted to the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions - has been carried out following the requirements of the UK national legislation to which the undersigned is subjected, 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, and the result entitles the organization to use the CE 0473 marking on those products listed below.

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.

Olomoucká 306, 753 01 Hranice, Czech Republic

Obstetrics and Gynaecology Devices: Embryo Replacement Catheters and accessories
Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class Is

Pain management devices: Correct Inject Cap
Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class Is

Interventional Imaging Accessories
Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class Is

Certificate Number: 1201-01 CE
Initial Certification Date: 21 February 2014
Certificate Effective Date: 03 March 2015
Certificate Expiry Date: 20 February 2019

Brian Johnson
AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK
This certificate is the property of AMTAC Certification Services Ltd



In the issuance of this certificate, Intertek assumes no liability to any party other than to the Client, and then only in accordance with the agreed upon Certification Agreement. This certificate's validity is subject to the organization maintaining their system in accordance with Intertek's requirements for systems certification. Validity may be confirmed via email at certificate.validation@intertek.com or by scanning the code to the right with a smartphone. This Certificate is for the exclusive use of AMTAC's client and is provided pursuant to the agreement between AMTAC and its Client. AMTAC's responsibility and liability are limited to the terms and conditions of the agreement. AMTAC assumes no liability to any party, other than to the Client in accordance with the agreement, for any loss, expense or damage occasioned by the use of this Certificate. Only the Client is authorized to permit copying or distribution of this Certificate. Any use of the AMTAC name or one of its marks for the sale or advertisement of the tested material, product or service must first be approved in writing by AMTAC.

The certificate remains the property of Intertek, to whom it must be returned upon request.

The certification is subject to the organization maintaining their system in compliance with the regulations stated in this certificate, allowing regular assessments and following the contracted requirements of the Notified Body.
AMTAC Certification Services Limited is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC for medical devices, with identification number 0473.

Certificare CE

Intertek

ASIGURAREA CALITĂȚII PRODUCȚIEI Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale, Anexa V

Declarăm prin prezenta că o examinare a sistemului de asigurarea calității producției menționate mai jos – limitată la aspectele de producție aferente asigurării și menținerii condițiilor sterile – a fost realizată conform cerințelor legislației naționale britanice care ni se aplică, transpunând Anexa V din Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale. Confirmăm că sistemul de calitate a producției este conform prevederilor relevante din legislația sus-menționată și că rezultatele îndreptățesc compania să folosească marcajul CE 0473 pe produsele menționate mai jos.

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLICa.s.

Olomoucka 306, 753 01 Hranice, Republica Cehă

Dispozitive pentru obstetrică și ginecologie: Catetere și accesorii pentru înlocuirea embrionului

Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale, Clasa Is

Dispozitive pentru controlul durerii: Cap pentru injecție corectă

Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale, Clasa Is

Accesorii pentru imagistică intervențională

Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale, Clasa Is

Numărul certificatului: 1201-01 CE

Data primei certificări: 02.2014

Data efectivă a certificatului: 03.03.2015

Data expirării certificatului: 20.02.2019

Prin emiterea acestui certificat, Intertek nu își asumă responsabilitate decât față de client și numai în conformitate cu contractul convenit pentru certificare. Valabilitatea acestui certificat depinde de menținerea de către firmă a sistemului în conformitate cu cerințele Intertek pentru certificarea sistemelor. Valabilitatea poate fi confirmată prin email la certificate.validation@intertek.com sau prin scanarea codului din partea dreaptă cu un telefon mobil. Acest certificat este destinat utilizării exclusive de către clientul AMTAC și este emis conform contractului încheiat între AMTAC și clientul său. Răspunderea și responsabilitatea AMTAC sunt limitate la termenii și condițiile contractuale. AMTAC nu își asumă răspunderi decât către client, conform contractului, pentru pierderi, cheltuieli sau daune ocazionate de utilizarea acestui certificat. Numai clientul este autorizat să permită copierea sau distribuirea acestui certificat. Orice utilizare a numelui AMTAC sau a oricărei dintre mărcile sale pentru vânzare sau publicitatea materialelor, produselor sau serviciilor testate trebuie aprobată în prealabil de către AMTAC.

Certificatul rămâne proprietatea Intertek, căreia trebuie să îi fie returnat la cerere.



Mateciuc

EC Certification



FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM
Directive 93/42/EEC for Medical Devices, Annex II excluding (4)

We hereby declare that an examination of the under mentioned full quality assurance system has been carried out following the requirements of the UK national legislation to which the undersigned is subjected, transposing Annex II (with the exemption of section 4) of the Directive 93/42/EEC on medical devices. We certify that the full quality assurance system conforms with the relevant provisions of the aforementioned directive, and the result entitles the organization to use the CE 0473 marking on those products listed below.

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.

Olomoucká 306, 753 01 Hranice, Czech Republic

Obstetrics and Gynaecology Devices
Ring Pessary Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class IIb

Cardio Thoracic
Interventional Imaging Devices Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class IIa

Oxygen & Humidity Management Devices
Thermovent T Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class IIa

Pain Management Devices
Epidural Kits, catheters and accessory Devices Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class IIa & IIb

Patient Pressure Monitoring, Invasive Pressure Monitoring Systems Directive
93/42/EEC for Medical Devices Class IIa & IIb

Portex Tracheostomy PDT Kits
Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class IIa

Non-active devices for anaesthesia, emergency and intensive care
Blue Line Ultra Tracheostomy Kits uncuffed Directive 93/42/EEC for Medical Devices Class IIb
Tracheostomy tube inner cannula, Directive 93/42/EEC for medical devices Class IIb

Certificate Number: 1201-03 A CE
Initial Certification Date: 27 May 2014
Certificate Effective Date: 21 January 2015
Certificate Expiry Date: 26 May 2019

Brian Johnson
AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK
This certificate is the property of AMTAC Certification Services Ltd



In the issuance of this certificate, Intertek assumes no liability to any party other than to the Client, and then only in accordance with the agreed upon Certification Agreement. This certificate's validity is subject to the organization maintaining their system in accordance with Intertek's requirements for systems certification. Validity may be confirmed via email at certificate.validation@intertek.com or by scanning the code to the right with a smartphone.

This Certificate is for the exclusive use of AMTAC's client and is provided pursuant to the agreement between AMTAC and its Client. AMTAC's responsibility and liability are limited to the terms and conditions of the agreement. AMTAC assumes no liability to any party, other than to the Client in accordance with the agreement, for any loss, expense or damage occasioned by the use of this Certificate. Only the Client is authorized to permit copying or distribution of this Certificate. Any use of the AMTAC name or one of its marks for the sale or advertisement of the tested material, product or service must first be approved in writing by AMTAC.

The certificate remains the property of Intertek, to whom it must be returned upon request.

The certification is subject to the organization maintaining their system in compliance with the regulations stated in this certificate, allowing regular assessments and following the contracted requirements of the Notified Body.

AMTAC Certification Services Limited is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC for medical devices, with identification number 0473.

Certificare CE

Intertek

SISTEM INTEGRAL DE ASIGURARE A CALITĂȚII Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Anexa II, excluzând (4)

Declarăm prin prezenta faptul că o examinare a sistemului integral de asigurare a calității menționat în acest document a fost efectuată cu respectarea cerințelor legislației naționale din Regatul Unit, care guvernează funcționarea societății în cauză, și cu aplicarea Anexei II (cu excepția secțiunii 4) la Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale. Certificăm faptul că sistemul integral de asigurare a calității este în conformitate cu prevederile relevante ale directivei mai sus menționate, iar rezultatul conferă societății în cauză dreptul de a utiliza marcajul CE 0473 pe produsele enumerate mai jos.

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.

Olomoucká 306, 753 01 Hranice, Republica Cehă

Dispozitive pentru obstetrică și ginecologie
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIb – pesare inelare

Utilizări cardiotoracice
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa – Dispozitive de imagistică intervențională

Dispozitive pentru gestiunea oxigenului și a umidității
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa - Thermovent T

Dispozitive pentru gestiunea durerilor
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa și IIb - kituri epidurale, catetere și dispozitive accesorii

Sisteme de monitorizare a tensiunii pacientului, de monitorizare invazivă a tensiunii
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa și IIb

Kituri Portex PDT (drenaj postdural terapeutic) pentru traheostomie
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa

Dispozitive non-active pentru anestezie, terapie de urgență și intensivă
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIb – Kituri Blue Line Ultra fără manșon pentru traheostomie

Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIb – canule interioare pentru tubul de traheostomie

Certificat Nr.: 1201-03 A CE
Data certificării inițiale: 27 mai 2014
Data efectivă a certificatului: 21 ianuarie 2015
Data de expirare a certificatului: 26 mai 2019

Semnătură: [indescifrabil]

Brian Johnson

AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK
Prezentul certificat este proprietatea AMTAC Certification Services Ltd

[Cod de scanat – Intertek]

Prin emiterea acestui certificat, Intertek nu își asumă răspunderea față de altă părți, ci doar față de Client, și în acel caz doar în conformitate cu Acordul de Certificare convenit. Validitatea prezentului certificat depinde de menținerea de către societate a acestui sistem cu respectarea cerințelor referitoare la certificarea sistemelor. Validitatea poate fi confirmată prin email la adresa certification.validation@intertek.com sau prin scanarea codului din partea dreaptă folosind un telefon inteligent.

Prezentul Certificat este destinat utilizării sale exclusive de către clientul AMTAC și se emite în baza acordului încheiat între AMTAC și Clientul acesteia. Responsabilitatea și răspunderea AMTAC sunt limitate la termenii și condițiile acordului. AMTAC nu își asumă răspunderea față de altă părți, ci doar față de Client, în conformitate cu acordul, pentru orice pierdere, cheltuielă sau daună ocazionată de utilizarea acestui Certificat. Clientul este unica entitate autorizată să permită copierea sau distribuția acestui Certificat. Orice utilizare a denumirii AMTAC sau a uneia dintre mărcile sale pentru comercializarea sau publicitatea materialelor, produselor sau serviciilor testate trebuie să primească mai întâi aprobarea scrisă a companiei AMTAC.

Acest certificat rămâne proprietatea societății Intertek și se va returna acesteia la cerere.

Certificarea face obiectul menținerii de către societate a sistemului propriu în conformitate cu regulamentele prevăzute în acest certificat, permițând evaluări regulate și respectând cerințele contractate ale organismului de certificare notificat.

AMTAC Certification Services Limited este un organism de certificare notificat în baza Directive 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, având numărul de identificare 0473.

Certificare CE

Intertek

SISTEM INTEGRAL DE ASIGURARE A CALITĂȚII Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Anexa II, excluzând (4)

Declarăm prin prezenta faptul că o examinare a sistemului integral de asigurare a calității menționat în acest document a fost efectuată cu respectarea cerințelor legislației naționale din Regatul Unit, care guvernează funcționarea societății în cauză, și cu aplicarea Anexei II (cu excepția secțiunii 4) la Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale. Certificăm faptul că sistemul integral de asigurare a calității este în conformitate cu prevederile relevante ale directivei mai sus menționate, iar rezultatul conferă societății în cauză dreptul de a utiliza marcajul CE 0473 pe produsele enumerate mai jos.

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.

Olomoucká 306, 753 01 Hranice, Republica Cehă

Dispozitive pentru obstetrică și ginecologie
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIb – pesare inelare

Utilizări cardiotoracice
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa – Dispozitive de imagistică intervențională

Dispozitive pentru gestiunea oxigenului și a umidității
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa - Thermovent T

Dispozitive pentru gestiunea durerilor
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa și IIb - kituri epidurale, catetere și dispozitive accesorii

Sisteme de monitorizare a tensiunii pacientului, de monitorizare invazivă a tensiunii
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa și IIb

Kituri Portex PDT (drenaj postdural terapeutic) pentru traheostomie
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIa

Dispozitive non-active pentru anestezie, terapie de urgență și intensivă
Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIb – Kituri Blue Line Ultra fără manșon pentru traheostomie

Directiva 93/42/CEE privind Dispozitivele Medicale, Clasa IIb – canule interioare pentru tubul de traheostomie

Certificat Nr.: 1201-03 A CE
Data certificării inițiale: 27 mai 2014
Data efectivă a certificatului: 21 ianuarie 2015
Data de expirare a certificatului: 26 mai 2019

Semnătură: [indescifrabil]

Brian Johnson

AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK
Prezentul certificat este proprietatea AMTAC Certification Services Ltd

[Cod de scanat – Intertek]

Prin emiterea acestui certificat, Intertek nu își asumă răspunderea față de altă părți, ci doar față de Client, și în acel caz doar în conformitate cu Acordul de Certificare convenit. Validitatea prezentului certificat depinde de menținerea de către societate a acestui sistem cu respectarea cerințelor referitoare la certificarea sistemelor. Validitatea poate fi confirmată prin email la adresa certificate.validation@intertek.com sau prin scanarea codului din partea dreaptă folosind un telefon inteligent.

Prezentul Certificat este destinat utilizării sale exclusive de către clientul AMTAC și se emite în baza acordului încheiat între AMTAC și Clientul acesteia. Responsabilitatea și răspunderea AMTAC sunt limitate la termenii și condițiile acordului. AMTAC nu își asumă răspunderea față de altă părți, ci doar față de Client, în conformitate cu acordul, pentru orice pierdere, cheltuială sau daună ocazionată de utilizarea acestui Certificat. Clientul este unica entitate autorizată să permită copierea sau distribuția acestui Certificat. Orice utilizare a denumirii AMTAC sau a uneia dintre mărcile sale pentru comercializarea sau publicitatea materialelor, produselor sau serviciilor testate trebuie să primească mai întâi aprobarea scrisă a companiei AMTAC.

Acest certificat rămâne proprietatea societății Intertek și se va returna acesteia la cerere.

Certificarea face obiectul menținerii de către societate a sistemului propriu în conformitate cu regulamentele prevăzute în acest certificat, permițând evaluări regulate și respectând cerințele contractate ale organismului de certificare notificat. AMTAC Certification Services Limited este un organism de certificare notificat în baza Directive 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, având numărul de identificare 0473.



Subsemnatul SCARLATEANU GEORGE-RADU, traducator autorizat de Ministerul Justitiei cu numarul 26160/2009 certific exactitatea traducerii cu textul in scrisului in limba engleza care mi-a fost prezentat.

MINISTERUL JUSTITIEI
SCĂRLĂTEANU GEORGE RADU
NR. AUT. 26160/2009
TRADUCĂTOR SI INTERPRET
AUTORIZAT
LIMBA ENGLEZĂ



EC Certification



FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM
Directive 93/42/EEC for Medical Devices, Annex II excluding (4)

We hereby declare that an examination of the under mentioned full quality assurance system has been carried out following the requirements of the UK national legislation to which the undersigned is subjected, transposing Annex II (with the exemption of section 4) of the Directive 93/42/EEC on medical devices. We certify that the full quality assurance system conforms with the relevant provisions of the aforementioned directive, and the result entitles the organization to use the CE 0473 marking on those products listed below.

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.

Olomoucká 306, 753 01 Hranice, Czech Republic

Obstetrics and Gynaecology
Interventional Imaging Devices
Oxygen & Humidity Management Devices
Pain Management Devices
Invasive Patient Pressure Monitoring devices and Accessories
Tracheostomy Devices
Disposable Infusion Devices

As per the attached Product Schedule

Certificate Number: 1201-09 A CE
Initial Certification Date: 27 May 2014
Certificate Effective Date: 21 January 2016
Certificate Expiry Date: 26 May 2019

Brian Johnson
AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK
This certificate is the property of AMTAC Certification Services Ltd



In the issuance of this certificate, Intertek assumes no liability to any party other than to the Client, and then only in accordance with the agreed upon Certification Agreement. This certificate's validity is subject to the organization maintaining their system in accordance with Intertek's requirements for systems certification. Validity may be confirmed via email at certificate.validation@intertek.com or by scanning the code to the right with a smartphone.

This Certificate is for the exclusive use of AMTAC's client and is provided pursuant to the agreement between AMTAC and its Client. AMTAC's responsibility and liability are limited to the terms and conditions of the agreement. AMTAC assumes no liability to any party, other than to the Client in accordance with the agreement, for any loss, expense or damage occasioned by the use of this Certificate. Only the Client is authorized to permit copying or distribution of this Certificate. Any use of the AMTAC name or one of its marks for the sale or advertisement of the tested material, product or service must first be approved in writing by AMTAC.

The certificate remains the property of Intertek, to whom it must be returned upon request.

The certification is subject to the organization maintaining their system in compliance with the regulations stated in this certificate, allowing regular assessments and following the contracted requirements of the Notified Body.

AMTAC Certification Services Limited is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC for medical devices, with identification number 0473.

PRODUCT SCHEDULE FOR CERTIFICATE 1201-09 A CE
SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.



Obstetrics and Gynaecology: Ring Pessary devices
Directive 93/42/EEC for Medical Devices (Class IIb)

Interventional imaging Devices: Cardiothoracic HP lines & interventional imaging Devices and Accessories
Directive 93/42/EEC for Medical Devices (Class IIa)

Oxygen & Humidity Management Devices: Thermovent T
Directive 93/42/EEC for Medical Devices (Class IIa)

Pain Management Devices: Epidural Kits, Catheters and accessories
Directive 93/42/EEC for Medical Devices (Class IIb & IIa)

Invasive Patient Pressure Monitoring devices and Accessories
Directive 93/42/EEC for Medical Devices (Class IIb & IIa)

Tracheostomy Devices:
Directive 93/42/EEC for Medical Devices (Class IIb & IIa)

- Tracheostomy Tubes (Class IIb)
 - Blu Trachy Soft-Seal Cuff (6.0mm to 10.0mm)
 - Blu Trachy Soft-Seal Fenestrated (6.0mm to 10.0mm)
 - B/L Ultra Soft-Seal Cuff (6.0mm to 10.0mm) with smooth inner cannula
 - Blue Line Ultra Uncuffed (6.0mm to 10.0mm) with 15mm connector
 - B/L Ultra Soft-Seal Cuff (6.0mm to 10.0mm) with Fenestrated inner cannula
 - Blue Line Ultra Uncuffed (6.0mm to 10.0mm) with Fenestrated inner cannula
 - Blu Trachy Plain, Fenestrated, with Inner Cannula; Speak Valve (7.0mm)
 - B/L Ultra Suctionaid (6.0mm to 10.0mm)
 - B/L Ultra Suctionaid Soft-Seal Cuff (6mm, 7.5mm) with inner cannula
 - B/L Ultra Suctionaid (7mm to 10.0mm) with inner cannula
 - UniPerc Adjustable Flange Soft-Seal Cuff (7.0mm to 10.0mm)
 - UniPerc Adjustable Flange Uncuffed (7.0mm to 9.0mm)
- Portex PDT kits (Class IIa),
 - Percutaneous Dilation Kits without Forceps
 - Percutaneous Dilation Kits with Forceps
 - Percutaneous Kit Guidewire 100/544/000CZ
- UniPerc PDT kits (Class IIb)

Product Description	Product Code(s)
UniPerc Percutaneous Dilation Tracheostomy Kit with UniPerc Adjustable Flange Tracheostomy Tube, Soft-Seal Cuff - 7.0mm	100/597/070CZ
UniPerc Percutaneous Dilation Tracheostomy Kit with UniPerc Adjustable Flange Tracheostomy Tube, Soft-Seal Cuff - 8.0mm	100/597/080CZ
UniPerc Percutaneous Dilation Tracheostomy Kit with UniPerc Adjustable Flange Tracheostomy Tube, Soft-Seal Cuff - 9.0mm	100/597/090CZ

- UniPerc PDT kit Replacement Guidewire (Class IIa) 100/549/000CZ
- Blue Line Ultra kits / Uncuffed (Class IIb),
- Cricothyrotomy Kits (Class IIa)

Initial Certification Date: 27 May 2014
Certificate Effective Date: 21 January 2016

Brian Johnson ~ Authorized Signatory

PRODUCT SCHEDULE FOR CERTIFICATE 1201-09 A CE
SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.



- Inner Cannula - Directive 93/42/EEC for medical devices Class IIb
Blue Line Ultra Inner cannula (plain) 6.0 mm to 10.0 mm
Blue Line Ultra Inner cannula (fenestrated) 6.0 mm to 10.0 mm
UniPerc Replacement Inner cannula (straight) 7.0 mm to 9.0 mm

- Disposable Infusion Devices
Directive 93/42/EEC for Medical Devices (Class IIa)
- Backcheck Valves,
 - Caps / Connectors / Adaptors,
 - Extension Sets w/Filters,
 - Filters,
 - Gravity Admin Sets,
 - Injection Sites,
 - Multi-Line Extension Sets,
 - Single-Line Extension Sets,
 - Stopcocks

The above products have been approved under the following AMTAC Certification projects:

G101864887 G101890178 G101785643 G101785610 G101847889 G101722797 G101802716 G101802729 CN866 CN865 CN869 CN920 CN1119
G102177198

Initial Certification Date: 27 May 2014
Certificate Effective Date: 21 January 2016

Brian Johnson ~ Authorized Signatory

Certificare CE

Intertek

SISTEMUL DE ASIGURAREA TOTALĂ A CALITĂȚII **Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale, Anexa II cu excluderea (4)**

Declarăm prin prezenta că o examinare a sistemului sub-menționat de asigurarea calității totale a fost realizată conform cerințelor legislației naționale britanice care ni se aplică, transpunând Anexa II (cu excepția secțiunii 4) din Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale. Confirmăm că sistemul de asigurarea calității totale este conform prevederilor relevante din directiva sus-menționată și că rezultatele îndreptătesc compania să folosească marcaj CE 0473 pe produsele menționate mai jos.

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLICa.s.

Olomoucka 306, 753 01 Hranice, Republica Cehă

Dispozitive de imagistică intervențională pentru obstetrică și ginecologie

Dispozitive de gestionare a oxigenului și umidității

Dispozitive pentru controlul durerii

Dispozitive și accesorii pentru monitorizarea invazivă a tensiunii pacientului

Dispozitive pentru traheostomie

Dispozitive pentru infuzie, de unică folosință

Conform Listei de produse atașată

Numărul certificatului: 1201-09 A CE

Data primei certificări: 27.05.2014

Data efectivă a certificatului: 21.01.2016

Data expirării certificatului: 26.05.2019

Prin emiterea acestui certificat, Intertek nu își asumă responsabilitate decât față de client și numai în conformitate cu contractul convenit pentru certificare. Valabilitatea acestui certificat depinde de menținerea de către firmă a sistemului în conformitate cu cerințele Intertek pentru certificarea sistemelor. Valabilitatea poate fi confirmată prin email la certificate.validation@intertek.com sau prin scanarea codului din partea dreaptă cu un telefon mobil. Acest certificat este destinat utilizării exclusive de către clientul AMTAC și este emis conform contractului încheiat între AMTAC și clientul său. Răspunderea și responsabilitatea AMTAC sunt limitate la termenii și condițiile contractuale. AMTAC nu își asumă răspunderi decât către client, conform contractului, pentru pierderi, cheltuieli sau daune ocazionate de utilizarea acestui certificat. Numai clientul este autorizat să permită copierea sau distribuirea acestui certificat. Orice utilizare a numelui AMTAC sau a oricărei dintre mărcile sale pentru vânzare sau publicitatea materialelor, produselor sau serviciilor testate trebuie aprobată în prealabil de către AMTAC.

Certificatul rămâne proprietatea Intertek, căreia trebuie să îi fie returnat la cerere.

MATECIUC ALIN BOGDAN
TRADUCĂTOR AUTORIZAT
Nr. 2826

Mateciuc

LISTA DE PRODUSE PENTRU CERTIFICATUL 1201-09 A CE SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLICa.s.

Obstetrică și ginecologie: Dispozitive pentru pesare inelare
Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale (Clasa IIb)

Dispozitive pentru imagistică intervențională: Dispozitive și accesorii pentru linii HP
cardiotoracice și imagistică intervențională
Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale (Clasa IIa)

Dispozitive de gestionare a oxigenului și umidității: Termovent T
Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale (Clasa IIa)

Dispozitive pentru controlul durerii: Kituri epidurale, catetere și accesorii
Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale (Clasa IIb și IIa)

Dispozitive și accesorii pentru monitorizarea invazivă a tensiunii pacientului
Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale (Clasa IIb și IIa)

Dispozitive pentru traheostomie:
Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale (Clasa IIb și IIa)

- Tuburi pentru traheostomie (clasa IIb)
Tub traheostoma Soft-Seal albastru (6-10 mm)
Tub traheostoma Soft-Seal albastru cu apertură (6-10 mm)
Tub B/L Ultra Soft-Seal (6-10 mm) cu canulă internă netedă
Tub drept Blue Line Ultra (6-10 mm) cu conector de 15 mm
Tub B/L Ultra Soft-Seal (6-10 mm) cu canulă internă cu apertură
Tub drept Blue Line Ultra (6-10 mm) cu canulă internă cu apertură
Tub drept traheostoma Blu cu canulă internă; valvă pentru vorbire (7 mm)
Dispozitiv pentru aspirație B/L Ultra (6-10 mm)
Tub B/L Ultra Soft-Seal pentru aspirație (6, 7,5 mm) cu canulă internă
Dispozitiv pentru aspirație B/L Ultra (7-10 mm) cu canulă internă
Tub Uniperc Soft-Seal reglabil (7-10 mm)
Tub drept cu siste reglabil UniPerc (7-9 mm)
- Kituri Portex PDT (Clasa IIa),
Kituri de dilatație percutanată fără forceps
Kituri de dilatație percutanată cu forceps
Ghid pentru kit traheostomie percutanată 100/544/000CZ
- Kituri UniPerc PDT (Clasa IIb)

MATECIUC ALIN BOGDAN
TRADUCĂTOR AUTORIZAT
Nr. 2826

Mateciuc

Descrierea produsului	Codul(urile) produsului
Kit traheostomie pentru dilatație percutanată UniPerc cu tub traheostoma reglabil UniPerc, tub Soft-Seal 7 mm	100/597/070CZ
Kit traheostomie pentru dilatație percutanată UniPerc cu tub traheostoma reglabil UniPerc, tub Soft-Seal 8,0mm	100/597/080CZ
Kit traheostomie pentru dilatație percutanată UniPerc cu tub traheostoma reglabil UniPerc, tub Soft-Seal 9,0mm	100/597/090CZ

- Kit UniPerc PDT, ghid pentru înlocuire (Clasa IIa) 100/549/000CZ
- Kituri Blue Line Ultra / drepte (Clasa IIb),
- Kituri pentru cricotirotomie (Clasa IIa)

Data primei certificări: 27.05.2014

Data efectivă a certificatului: 21.01.2016

MATECIUC ALIN BOGDAN
 TRADUCĂTOR AUTORIZAT
 Nr. 2826

Mateciuc

LISTA DE PRODUSE PENTRU CERTIFICATUL 1201-09 A CE SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLICa.s.

Intertek

- Canulă interioară – Directiva 93/42/EEC pentru dispozitive medicale, Clasa IIb
Canulă interioară Blue Line Ultra (dreaptă) 6-10 mm
Canulă interioară Blue Line Ultra (cu apertură) 6-10 mm
Canulă interioară de înlocuire UniPerc (dreaptă) 7-9 mm

Dispozitive pentru infuzie, de unică folosință

Directiva 93/42/EEC privind dispozitivele medicale (Clasa IIa)

- Valve antireflux,
- Capete / Conectori / Adaptoare,
- Seturi de prelungire cu filtre,
- Filtre,
- Seturi de administrare prin gravitație
- Seturi pentru injecții,
- Seturi pentru prelungire multi-line,
- Seturi pentru prelungire uni-line,
- Valve

Produsele de mai sus au fost avizate conform proiectelor de certificare AMTAC:

G101864887 G101890178 G101785643 G101785610 G101847889 G101722797
G101802716 G101802729 CN866 CN865 CN869 CN920 CN1119 G102177198

Data primei certificări: 27.05.14

Data efectivă a certificatului: 21.01.16

MATECIUC ALIN BOGDAN
TRADUCĂTOR AUTORIZAT
Nr. 2826

matein

Certificate of Registration



Intertek

This is to certify that the quality management system of

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.

Olomoucká 306, 753 01 Hranice, Czech Republic

has been assessed and registered by AMTAC Certification Services Limited as conforming to the requirements of:

EN ISO 13485:2012

The quality management system is applicable to:

The design, assembly, manufacture, packaging and supply of:

Obstetrics and Gynaecology Devices and Accessories,
Interventional Imaging Devices and Accessories,
Oxygen & Humidity Management Devices,
Pain Management Devices and Accessories,
Invasive Patient Pressure Monitoring Devices and Accessories,
Tracheostomy Devices,
Disposable Infusion Devices,
Suction Catheters Devices,
Intubation Systems Devices.

Certificate Number:	1201-04 B
Initial Certification Date:	10 January 2014
Certificate Effective Date:	22 May 2017
Certificate Expiry Date:	28 February 2019



Brian Johnson

AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK

This certificate is the property of AMTAC Certification Services Ltd



061

In the issuance of this certificate, Intertek assumes no liability to any party other than to the Client, and then only in accordance with the agreed upon Certification Agreement. This certificate's validity is subject to the organization maintaining their system in accordance with Intertek's requirements for systems certification. Validity may be confirmed via email at certificate.validation@intertek.com or by scanning the code to the right with a smartphone. AMTAC Certification Services Limited is owned by AMTAC Certification Services Holdings Limited, which is a wholly owned subsidiary of Intertek UK Holdings Limited. AMTAC Certification Services Limited is an accredited body registered under UKAS with the identification number of 061. In the issuance of this certificate, AMTAC assumes no liability to any party other than to the Client and then only in accordance with the agreed Terms and Conditions.



The certificate remains the property of Intertek, to whom it must be returned upon request.

Certificat de Înregistrare

Intertek

Se certifică prin prezenta că sistemul de management al calității al

SMITHS MEDICAL CZECH REPUBLIC a.s.

Olomoucká 306, 753 01 Hranice, Republica Cehă

a fost evaluat și înregistrat de AMTAC Certification Services Limited ca fiind conform cerințelor:

EN ISO 13485:2012

Sistemul de management al calității este aplicabil pentru:

Proiectarea, asamblarea, fabricarea, ambalarea și furnizarea de:

Dispozitive și Accesorii pentru Obstetrică și Ginecologie,
Dispozitive și Accesorii Intervenție Imagistică,
Dispozitive de Management al Oxigenului și Umidității,
Dispozitive și Accesorii de Management al Durerii,
Dispozitive și Accesorii Invasive de Monitorizare a Tensiunii Pacientului,
Dispozitive Traheotomie,
Dispozitive de Unică Folosință pentru Injecții,
Dispozitive Catetere Aspirare,
Sisteme de Dispozitive de Intubare.

Certificat Număr: 1201-04 B
Data Inițială a Certificării: 10 Ianuarie, 2014
Data Efectivă a Certificatului: 22 Mai 2017
Data Expirării Certificatului: 28 Februarie 2019



Brian Johnson

AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK

Acest Certificat este proprietatea AMTAC Certification Services Ltd



001

În emiterea acestui certificat, Intertek nu-și asumă nicio răspundere față de altă Parte în afara de Client, și aceasta, numai în conformitate cu Acordul de Certificare acordat. Validitatea acestui certificat depinde de păstrarea de către organizație a sistemului în conformitate cu cerințele Intertek pentru sistemele de certificare. Validitatea poate fi confirmată prin email la certification.validation@intertek.com sau prin scanarea codului din dreapta cu un. AMTAC Certification Services Limited este deținută de AMTAC Certification Services Holdings Limited, care este o sucursală deținută integral de Intertek UK Holdings Limited. AMTAC Certification Services Limited este un organism acreditat înregistrat la UKAS cu numărul de identificare 051. În emiterea acestui certificat, AMTAC nu-și asumă nicio responsabilitate față de nicio parte, altă decât Clientul, și aceasta numai în conformitate cu Termenii și Condițiile acordate. Certificatul rămâne proprietatea Intertek, căreia îi trebuie returnat la cerere. CT-ISO 9001:2008-UKAS-EN-17-P-04-Jan.12



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

Traducător autorizat
Nr. 2769/2015



EC Certification



EC DESIGN EXAMINATION CERTIFICATE Directive 93/42/EEC for Medical Devices, Annex II (4)

We hereby declare that a design examination has been carried out on the devices(s) listed hereafter following the requirements of the UK national legislation to which the undersigned is subjected, transposing Annex II Section 4 of the Directive 93/42/EEC on medical devices. We certify that the design of the device(s) listed hereafter conforms with the relevant provisions of Annex II Section 4 of the aforementioned legislation, and the result entitles the organization to use the CE 0473 marking on those products*.

SMITHS MEDICAL DEUTSCHLAND GmbH

Bretonischer Ring 3, D-85630 Grasbrunn, Germany

Central venous catheters:

- standard sets
- standard kits
- custom sets

*For CE marking the class III devices covered by this certificate, an EC certificate according to Annex II (3) is also required.

Certificate Number: 119-05 B DE
Initial Certification Date: 01 September 2006
Certificate Effective Date: 07 March 2017
Certificate Expiry Date: 06 March 2022

Barry A. Fitch
AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK
This certificate is the property of AMTAC Certification Services Ltd



In the issuance of this certificate, Intertek assumes no liability to any party other than to the Client, and then only in accordance with the agreed upon Certification Agreement. This certificate's validity is subject to the organization maintaining their system in accordance with Intertek's requirements for systems certification. Validity may be confirmed via email at certificate.validation@intertek.com or by scanning the code to the right with a smartphone.

This Certificate is for the exclusive use of AMTAC's client and is provided pursuant to the agreement between AMTAC and its Client. AMTAC's responsibility and liability are limited to the terms and conditions of the agreement. AMTAC assumes no liability to any party, other than to the Client in accordance with the agreement, for any loss, expense or damage occasioned by the use of this Certificate. Only the Client is authorized to permit copying or distribution of this Certificate. Any use of the AMTAC name or one of its marks for the sale or advertisement of the tested material, product or service must first be approved in writing by AMTAC.

The certificate remains the property of Intertek, to whom it must be returned upon request.

The certification is subject to the organization maintaining their system in compliance with the regulations stated in this certificate, allowing regular assessments and following the contracted requirements of the Notified Body.

AMTAC Certification Services Limited is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC for medical devices, with identification number 0473.

Certificat CE

Intertek

CERTIFICAT DE EXAMINARE CE DE TIP
Directiva 93/42/CEE pentru Dispozitive Medicale, Anexa II (4)

Declarăm prin prezenta că a fost efectuată o examinare a tipului dispozitivului(elor) specificate în continuare în prezenta, conform cerințelor legislației naționale britanice la care este supusă subsemnata, cu transpunerea Anexei II Secțiunea 4 la Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale. Certificăm că tipul dispozitivului(elor) menționate în continuare în prezenta este în conformitate cu prevederile relevante ale Anexei II Secțiunea 4 din legislația menționată mai sus și, prin urmare, organizația are dreptul de a utiliza marcajul CE 0473 pe produsele specificate mai jos*.

SMITHS MEDICAL DEUTSCHLAND GmbH

Bretonischer Ring 3, D-85630 Grasbrunn, Germania

Catetere venoase centrale:

- seturi standard
- truse standard
- seturi la comandă

* Pentru a primi marcajul CE, dispozitivele din clasa III acoperite de acest certificat necesită și un certificat CE conform Anexei II (3).

Număr Certificat: Inițial 119-05 B DE
Data certificării: 01 Septembrie 2006
Data efectivă a certificării: 07 Martie 2017
Data expirării certificării: 06 Martie 2022

Barry A. Fitch
AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK
Acest certificat este proprietatea AMTAC Certification Services Ltd
Semnătură indescifrabilă

La eliberarea acestui certificat, Intertek nu își asumă responsabilitatea față de oricare parte alta decât Clientul, și atunci doar în conformitate cu Acordul de Certificare agreeat. Valabilitatea acestui certificat este supusă menținerii, de către organizație, a sistemului în conformitate cu cerințele Intertek pentru certificarea sistemelor. Valabilitatea acestuia poate fi confirmată la certificate.validation@intertek.com sau prin scanarea codului din dreapta cu un smartphone. Acest Certificat este pentru uzul exclusiv al clientului AMTAC și este eliberat în urma acordului dintre AMTAC și Clientul acesteia. Responsabilitatea și obligația AMTAC sunt în funcție de condițiile acordului. AMTAC nu își asumă responsabilitatea față de oricare parte alta decât Clientul în conformitate cu acordul, pentru nicio pierdere, cheltuială sau daună ocazională ori utilizare a acestui Certificat. Clientul este singurul autorizat pentru a permite reproducerea sau distribuirea acestui Certificat. Orice utilizare a numelui AMTAC sau a uneia dintre mărcile sale pentru vânzare sau promovare a materialului testat, produs sau servicii, va fi aprobat în prealabil în scris de către AMTAC.

Acest certificat rămâne proprietatea Intertek, căreia îi va fi returnat la cerere.

Certificarea este supusă menținerii, de către organizație, a sistemului acesteia în conformitate cu regulamentele specificate în acest certificat și permite evaluări regulate și în urma cerințelor contractate ale Organismului Notificat.

AMTAC Certification Services Limited este Organism Notificat conform Directivei 93/42/CEE pentru dispozitivele medicale, cu număr de identificare 0473.



CERTIFICATE OF REGISTRATION

This is to certify that the management system of:

SMITHS MEDICAL DEUTSCHLAND GmbH

Bretonischer Ring 3, D-85630 Grasbrunn, Germany

See appendix for additional sites and additional site scopes

has been registered by Intertek as conforming to the requirements of:

EN ISO 13485:2016

The management system is applicable to:

Design, manufacture, inspection, storage and distribution of
Pressure Monitoring, Infusion Disposables, Interventional
Imaging, Neurosurgery, Vascular Access.

The Servicing of active medical devices.

Certificate Number:

119-04 C

Initial Certification Date:

08 June 2004

Date of Certification Decision:

25 June 2018

Issuing Date:

25 June 2018

Valid Until:

24 June 2021



061

Calin Moldovean

President, Business Assurance

AMTAC Certification Services Limited, T/A Intertek;
Milton Keynes, UK

"This certificate is the property of AMTAC
Certification Services Ltd a wholly owned subsidiary
of Intertek Holdings Ltd"

Intertek Certification Limited is a
UKAS accredited body under
schedule of Accreditation No. 061





CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

Se certifică prin prezenta că sistemul de management al:

SMITHS MEDICAL DEUTSCHLAND GmbH

Bretonischer Ring 3, D-85630 Grasbrunn,
Germania

Pentru locații și domenii suplimentare, vedeți anexa

a fost înregistrată de către Intertek deoarece se
conformează cerințelor:

EN ISO 13485:2016

Sistemul de management este aplicabil pentru:

Proiectarea, fabricarea, inspectarea,
depozitarea și distribuirea Dispozitivelor de
Monitorizare a Tensiunii, a Dispozitivelor de
Injectare de Unică Folosință, a Dispozitivelor
pentru Intervenții, Imagistică, Neurochirurgie,
Acces Vascular.

Service-ul dispozitivelor medicale active.

Certificat Număr:

119-04 C

Data Certificării Inițiale:

08 Iunie 2004

Data Deciziei Certificării:

25 Iunie 2018

Data Emiterii:

25 Iunie 2018

Valabil Până la:

24 Iunie 2021



Semnătura - indescifrabilă

Calin Moldovean

Președinte, Business Assurance

AMTAC Certification Services Limited, T/A Intertek;
Milton Keynes, UK

“Prezentul Certificat este proprietatea AMTAC
Certification Services Ltd sucursală deținută integral de
către Intertek Holdings Ltd”

Intertek Certification Limited este organism acreditat UKAS
conform graficului de Acreditare nr. 061

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



Traducător autorizat
Nr. 2769/2015



În emiterea prezentului certificat, Intertek nu-și asumă nicio responsabilitate față de nicio parte, alta decât Clientul, și aceasta numai în conformitate cu Acordul de Certificare. Validitatea prezentului certificat se supune păstrării de către organizație a sistemului de management în conformitate cu cerințele Intertek cu privire la certificarea sistemelor. Validitatea acestuia poate fi confirmată prin email la [certificate.validation@intertek.com](mailto:validation@intertek.com) sau prin scanarea codului din dreapta cu un smartphone. Certificatul rămâne proprietatea Intertek, căreia îi trebuie returnat la cerere.

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

No.**CE 661325****Issued To:**

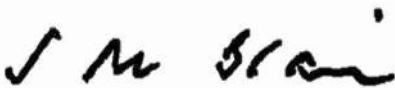
Smiths Medical International Ltd.
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

In respect of:

See certificate scope page.

on the basis of our examination of the quality assurance system under the requirements of Council Directive 93/42/EEC, Annex II excluding section 4. The quality assurance system meets the requirements of the directive. For the placing on the market of class III products an Annex II section 4 certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 0086):



Stewart Brain, Head of Compliance & Risk -
Medical Devices

First Issued: **2017-06-28**

Date: **2017-06-28**

Expiry Date: **2022-06-27**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 2

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Certificate No: CE 661325

Certificate Scope:

The design, development and manufacture of sterile:

Breathing Systems, Drainage Devices, Feeding Devices, Filtration Devices for Breathing Circuits, Infusion Disposables, Intubation Systems, Obstetrics and Gynaecology Sampling Devices, Oxygen and Humidity Management Devices, Pressure Monitoring Accessories, Resuscitation Devices, Suction Catheters, Tracheostomy Tubes, Vascular Access Devices

The design, development and manufacture of non-sterile:

Breathing Systems, Intubation Systems, Resuscitation Devices, Gynecologic Pessaries, Tracheostomy Tubes, Oxygen and Humidity Management Devices

First Issued: **2017-06-28**Date: **2017-06-28**Expiry Date: **2022-06-27**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 2

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Brightwake Limited Lowmoor Business Park Kirkby-in-Ashfield Nottinghamshire NG17 7JZ United Kingdom	Manufacture
GaleMed Corporation No. 87, Li-Gong 2nd Road Wu-Jia YILAN 268 Taiwan	Manufacture
GE Medical Pollards Wood Nightingales Lane Chalfont Saint Giles HP8 4SP United Kingdom	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Koo Medical Equipment (Shanghai) Co., Ltd 100 Zhongde Road Dakun Industrial Park Songjiang, Shanghai 201614 China	Manufacture
Pentair Filtration Solutions 1350 Hammond Road St. Paul Minnesota 55110 USA	Crucial Supplier
Quadrant EPP Belgium N.V. Industriepark Noord Robert Tavernierlaan 2 Tielt 8700 Belgium	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Healthcare Manufacturing SA de CV Avenida Calidad No.4 Parque, Industrial Internacional Tijuana 22425 Mexico	Manufacture
Smiths Healthcare Manufacturing SA de CV Carretera Miguel Alemán Km 21.7 Parque Industrial Monterrey Apodaca Nuevo León 66603 Mexico	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:**Service(s) supplied**

Smiths Medical ASD Inc.
10 Bowman Dr.
Keene
New Hampshire
03431
USA

Manufacture

Smiths Medical ASD Inc.
1265 Grey Fox Road
St Paul
Minnesota
55112
USA

Manufacture

Smiths Medical ASD Inc.
201 West Queen St.,
Southington
Connecticut
06489
USA

Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Medical ASD Inc. 6250 Shier Rings Road Dublin Ohio 43016 USA	Manufacture
Smiths Medical ASD Inc. 9124 Polk Lane, Suite 101 Olive Branch Mississippi 38654 USA	Distribution
Smiths Medical Czech Republic a.s. Olomoucká 306 753 01 Hranice Czech Republic	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Medical Gary 5700 W 23rd Ave Gary Indiana 46406 USA	Manufacture
Smiths Medical International Ltd 52 Grayhill Rd Cumbernauld Glasgow G68 9HQ United Kingdom	Manufacture
Smiths Medical International Nijmegen Bijsterhuizen 22-08 6604 LD Wijchen The Netherlands	Distribution

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Medical Italia Srl Via della Stazione, 2 Latina Scalo 04100 Italy	Packaging
Sterigenics Belgium (Petit-Rechain) SA Zoning Industriel de Petit-Rechain Avenue Andre Ernst 21 B-4800 Verviers Belgium	ETO Sterilization
Sterigenics UK Limited Cotes Park Estate Somercoates Alfreton DE55 4NJ United Kingdom	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Sterigenics US, LLC 344 Bonnie Circle Corona California 92880 USA	Gamma Sterilization
Sterigenics, LLC 1700 College Blvd. West Memphis Arkansas 72301 USA	Gamma Sterilization
Sterilization Services of Tennessee, Inc 2396 Florida Street Memphis Tennessee 38109 USA	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661325**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
STERIS ISOMEDIX Services, Inc 7685 Saint Andrews Avenue San Diego California 92154 USA	ETO Sterilization
UPG Avenida La Cuspide #1 Parque Industrial Tecnomex Del. Playas de Tijuana Tijuana Baja California 22700 Mexico	Manufacture
Velcro USA Inc. 95 Sundial Avenue Manchester New Hampshire 03103-7206 USA	Crucial Supplier

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Certificate History

Certificate No: **CE 661325**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Date	Reference Number	Action
Current	8603100 8603169	First issue. Transferred from another Notified Body. Certificate renewal.

...making excellence a habit.™

Page 1 of 1

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Nr. **CE 661325**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Obiect:

Consultati pagina cu obiectul certificatului.

pe baza examinarii noastre a sistemului de asigurare a calitatii conform cerintelor Directivei Consiliului 93/42/CEE, Anexa II excluzand Sectiunea 4. Sistemul de asigurare a calitatii indeplineste cerintele Directivei. Pentru lansarea pe piata a produselor din clasa III este necesar certificatul mentionat in Anexa II, Sectiunea 4.

Pentru si in numele BSI, organ de certificare in acceptiunea sus-mentionatei Directive (Organ de certificare cu numarul 0086):



Stewart Brain, Sef compartiment conformitate si risc

Dispozitive medicale

Prima editie: **2017-06-28**

Data: **2017-06-28**

Data expirarii: **2022-06-27**

...making excellence a habit™

Pagina 1 din 2

Valabilitatea prezentului certificat este conditionata de mentinerea sistemului nde calitate la cerintele Directivei dovedita de organul de certificare care supravegheaza compania. Prezenta aprobare exclude toate produsele proiectate si/sau fabricate de o terta parte on in numele companiei care detine prezentul certificat, cu exceptia unui acord contrar, incheiat cu BSI. Prezentul certificat a fost redactat electronic si este conditionat de respectarea caietului de sarcini.

Informatii si contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000 BSI Assurance UK Limited, inregistrata in Anglia sub numarul 7805321 in 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK. A membra a grupului BSI.



Certificat nr.: CE 661325

Obiectul certificatului:

Proiectarea, dezvoltarea si fabricatia produselor sterile:

Sisteme de respiratie, Dispozitive de drenaj, Dispozitive de nutritie, Dispozitive de filtrare pentru Circuite respiratorii, Consumabile pentru perfuzii, Sisteme de intubatie, Dispozitive de prelevare a probelor pentru obstetrica si ginecologie, Dispozitive de gestionare a oxigenului si umiditatii, Accesorii de control al presiunii, Dispozitive de resuscitare, Catetere de absorbtie, Tuburi de traheostomie, Dispozitive de acces vascular

Proiectarea, dezvoltarea si fabricatia de produse nesterile:

Sisteme de respiratie, Sisteme de intubatie, Dispozitive de resuscitare, Supozitoare vaginale, Tuburi de traheostomie, Dispozitive de gestionare a oxigenului si umiditatii

Prima editie: **2017-06-28**Data: **2017-06-28**Data expirarii: **2022-06-27**

making excellence a habit.™

Pagina 2 of 2

Valabilitatea prezentului certificat este conditionata de mentinerea sistemului nde calitate la cerintele Directivei dovedita de organul de certificare care supravegheaza compania. Prezenta aprobare exclude toate produsele proiectate si/sau fabricate de o terta parte on in numele companiei care detine prezentul certificat, cu exceptia unui acord contrar, incheiat cu BSI.

Prezentul certificat a fost redactat electronic si este conditionat de respectarea caietului de sarcini.

Informatii si contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000 BSI Assurance UK Limited, inregistrata in Anglia sub numarul 7805321 in 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK. A membra a grupului BSI.

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
Data: **2017-06-28**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:

Servicii prestate

Brightwake Limited
Lowmoor Business Park
Kirkby-in-Ashfield
Nottinghamshire
NG17 7JZ
Marea Britanie

Fabricatie

GaleMed Corporation
Nr. 87, Li-Gong 2nd Road
Wu-Jia
YILAN 268
Taiwan

Fabricatie

GE Medical
Pollards Wood
Nightingales Lane
Chalfont Saint Giles
HP8 4SP
Marea Britanie

Fabricatie

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
Data: **2017-06-28**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:

Servicii prestate

Koo Medical Equipment (Shanghai)
Co., Ltd
100 Zhongde Road
Dakun Industrial Park
Songjiang, Shanghai 201614
China

Fabricatie

Pentair Filtration Solutions
1350 Hammond Road
St. Paul
Minnesota
55110
USA

Furnizor crucial

Quadrant EPP Belgium N.V.
Industriepark Noord
Robert Tavernierlaan 2
Tielt
8700
Belgia

Fabricatie

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
Data: **2017-06-28**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:**Servicii prestate**

Smiths Healthcare Manufacturing
SA de CV
Avenida Calidad Nr.4
Parque, Industrial Internacional
Tijuana
22425
Mexic

Fabricatie

Smiths Healthcare Manufacturing
SA de CV
Carretera Miguel Alemán Km 21.7
Parque Industrial Monterrey
Apodaca
Nuevo León
66603
Mexic

Fabricatie

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
 Data: **2017-06-28**
 Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:

Servicii prestate

Smiths Medical ASD Inc.
 10 Bowman Dr.
 Keene
 New Hampshire
 03431
 USA

Fabricatie

Smiths Medical ASD Inc.
 1265 Grey Fox Road
 St Paul
 Minnesota
 55112
 USA

Fabricatie

Smiths Medical ASD Inc.
 201 West Queen St.,
 Southington
 Connecticut
 06489
 USA

Fabricatie

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
Data: **2017-06-28**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:

Servicii prestate

Smiths Medical ASD Inc.
6250 Shier Rings Road
Dublin
Ohio
43016
USA

Fabricatie

Smiths Medical ASD Inc.
9124 Polk Lane, Suite 101
Olive Branch
Mississippi
38654
USA

Distributie

Smiths Medical Republica Ceha a.s.
Olomoucká 306
753 01 Hranice
Republica Ceha

Fabricatie

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
 Data: **2017-06-28**
 Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:

Servicii prestate

Smiths Medical Gary
 5700 W 23rd Ave
 Gary
 Indiana
 46406
 USA

Fabricatie

Smiths Medical International Ltd
 52 Grayhill Rd
 Cumbernauld
 Glasgow
 G68 9HQ
 Marea Britanie

Fabricatie

Smiths Medical International
 Nijmegen
 Bijsterhuizen 22-08
 6604 LD Wijchen
 Olanda

Distributie

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
Data: **2017-06-28**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:**Servicii prestate**

Smiths Medical Italia Srl
Via della Stazione, 2
Latina Scalo
04100
Italia

Ambalare

Sterigenics Belgium
(Petit-Rechain) SA
Zoning Industriel de Petit-Rechain
Avenue Andre Ernst 21
B-4800 Verviers
Belgium

Sterilizare ETO

Sterigenics UK Limited
Cotes Park Estate
Somercotes
Alfreton
DE55 4NJ
Marea Britanie

Sterilizare ETO

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
Data: **2017-06-28**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:**Servicii prestate**

Sterigenics US, LLC
344 Bonnie Circle
Corona
California
92880
USA

Sterilizare cu raze gamma

Sterigenics, LLC
1700 College Blvd.
West Memphis
Arkansas
72301
USA

Sterilizare cu raze gamma

Sterilization Services of
Tennessee, Inc
2396 Florida Street
Memphis
Tennessee 38109
USA

Sterilizare ETO

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II excluzand Sectiunea 4

Lista subcontractantilor majori

Recunoscuti ca participanti la prestatii aferente produsului certificat prin:

Certificat nr.: **CE 661325**
Data: **2017-06-28**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Subcontractant:

STERIS ISOMEDIX Services, Inc
7685 Saint Andrews Avenue
San Diego
California 92154
USA

UPG
Avenida La Cuspide #1
Parque Industrial Tecnomex
Del. Playas de Tijuana
Tijuana
Baja California
22700
Mexic

Velcro USA Inc.
95 Sundial Avenue
Manchester
New Hampshire
03103-7206
USA

Servicii prestate

Sterilizare ETO

Fabricatie

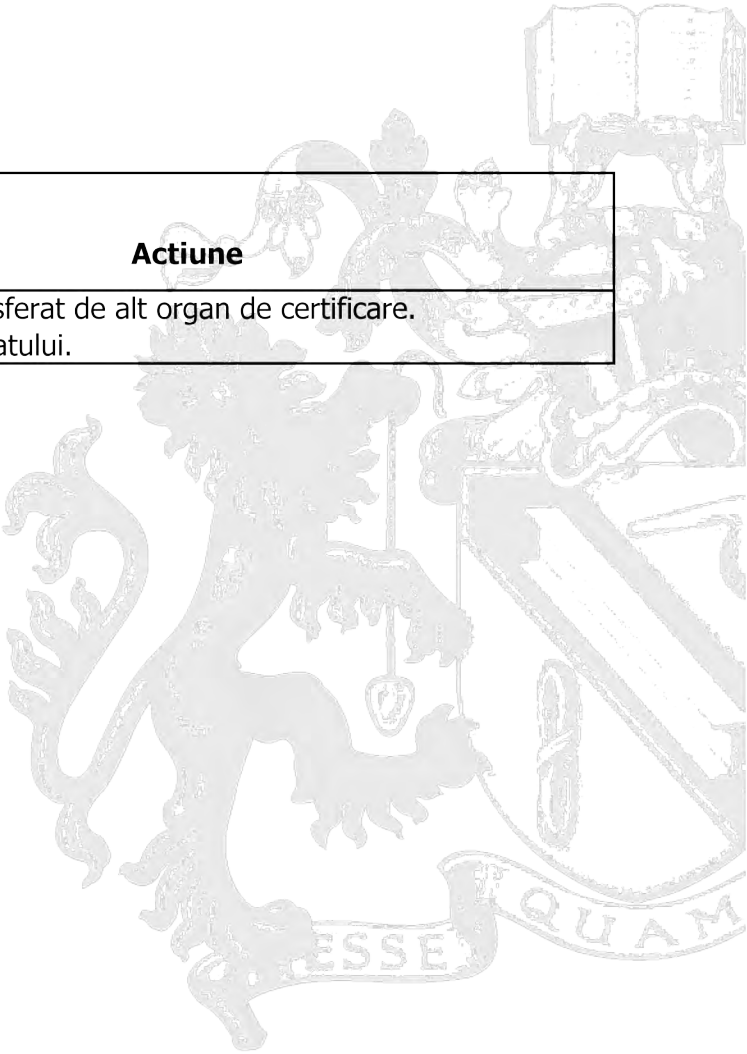
Furnizor crucial

...making excellence a habit.™

Certificat CE - Sistem Integral de Asigurare a Calitatii – Istoricul certificatului

Certificat nr.: **CE 661325**
Data: **2017-06-28**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Data	Numar de referinta	Actiune
Curenta	8603100 8603169	Prima editie. Transferat de alt organ de certificare. Reinnoirea certificatului.



Valabilitatea prezentului certificat este conditionata de mentinerea sistemului nde calitate la cerintele Directivei dovedita de organul de certificare care supravegheaza compania. Prezenta aprobare exclude toate produsele proiectate si/sau fabricate de o terta parte on in numele companiei care detine prezentul certificat, cu exceptia unui acord contrar, incheiat cu BSI.
Prezentul certificat a fost redactat electronic si este conditionat de respectarea caietului de sarcini.

Informatii si contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000 BSI Assurance UK Limited, inregistrata in Anglia sub numarul 7805321 in 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK. A membra a grupului BSI.



Subsemnata MUSUROIA MIRELA, traducator autorizat de Ministerul Justitiei, certific exactitatea acestei traducerii cu textul înscrisului original în limba engleza, ce a fost vizat de mine.

Traducător autorizat
Nr. 2769/2015

EC Design-Examination Certificate

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II Section 4

No.**CE 661326****Issued To:**

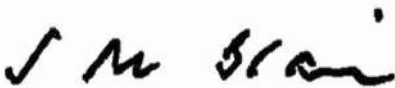
Smiths Medical International Ltd.
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

In respect of:

Cardiothoracic Catheters.

BSI has performed a design examination on the above devices in accordance with the Council Directive 93/42/EEC, Annex II Section 4. The design conforms to the requirements of this directive. For marketing of these products an additional Annex II excluding Section 4 certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 0086):



Stewart Brain, Head of Compliance & Risk -
Medical Devices

First Issued: **2017-06-28**

Date: **2017-06-28**

Expiry Date: **2022-06-27**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

EC Design-Examination Certificate

Supplementary Information to CE 661326

Issued To:

Smiths Medical International Ltd.
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Product Description	Product Code
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 10F	200/810/100
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 12F	200/810/120
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 16F	200/810/160
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 20F	200/810/200
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 24F	200/810/240
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 28F	200/810/280
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 32F	200/810/320
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 36F	200/810/360
Thoracic Catheter, Angled, Soft, Radio-Opaque – 10F	200/812/100
Thoracic Catheter, Angled, Soft, Radio-Opaque – 12F	200/812/120
Thoracic Catheter, Angled, Soft, Radio-Opaque – 16F	200/812/160
Thoracic Catheter, Angled, Soft, Radio-Opaque – 20F	200/812/200
Thoracic Catheter, Angled, Soft, Radio-Opaque – 24F	200/812/240
Thoracic Catheter, Angled, Soft, Radio-Opaque – 28F	200/812/280
Thoracic Catheter, Angled, Soft, Radio-Opaque – 32F	200/812/320
Thoracic Catheter, Angled, Soft, Radio-Opaque – 36F	200/812/360
Thoracic Catheter, Straight, Radio-Opaque – 16F	200/815/160
Thoracic Catheter, Straight, Radio-Opaque – 20F	200/815/200
Thoracic Catheter, Straight, Radio-Opaque – 24F	200/815/240
Thoracic Catheter, Straight, Radio-Opaque – 28F	200/815/280
Thoracic Catheter, Straight, Radio-Opaque – 32F	200/815/320
Thoracic Catheter, Straight, Radio-Opaque – 36F	200/815/360
Thoracic Catheter, Angled, Radio-Opaque – 32F	200/81/320
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 28F	209/810/280/700
Thoracic Catheter, Straight, Soft, Radio-Opaque – 32F	209/810/320/700

First Issued: **2017-06-28**

Date: **2017-06-28**

Expiry Date: **2022-06-27**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

EC Design-Examination Certificate

Supplementary Information to CE 661326

Issued To:

Smiths Medical International Ltd.
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Certificate History

Date	Reference Number	Action
Current	10166350	First issue. Transferred from another Notified Body

First Issued: **2017-06-28**Date: **2017-06-28**Expiry Date: **2022-06-27**

...making excellence a habit.™

Page 3 of 3

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000
BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK.
A member of BSI Group of Companies.

Certificat CE de examinare a proiectului

Directiva 93/42/CEE privind dispozitivele medicale, Anexa II Secțiunea 4

Nr. **CE 661326**
Titular: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Obiectul certificatului:

Catetere cardiotoracice.

BSI a examinat dispozitivele de mai sus conform cerintelor Directivei Consiliului 93/42/CEE, Anexa II, Secțiunea 4. Proiectul indeplinește cerințele Directivei. Pentru lansarea pe piață a acestor produse, este necesar certificatul menționat în Anexa II, excluzând Secțiunea 4.

Pentru și în numele BSI, organ de certificare în acceptiunea sus-menționatei Directive (Organ de certificare cu numărul 0086):



Stewart Brain, Șef compartiment conformitate și risc
Dispozitive medicale

Prima editie: **2017-06-28**

Data: **2017-06-28**

making excellence a habit™
Data expirării: **2022-06-27**

Pagina 1 din 3

Valabilitatea prezentului certificat este condiționată de menținerea sistemului de calitate la cerințele Directivei dovedită de organul de certificare care supraveghează compania. Prezentă aprobare exclude toate produsele proiectate și/sau fabricate de o terță parte sau în numele companiei care deține prezentul certificat, cu excepția unui acord contrar, încheiat cu BSI. Prezentul certificat a fost redactat electronic și este condiționat de respectarea caietului de sarcini.

Informații și contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 în 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK. A membra a grupului BSI.



Certificat CE de examinare a proiectului

Informatii suplimentare pentru CE 661326

Titular:

Smiths Medical International Ltd.
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Descriere produs	Cod produs
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 10F	200/810/100
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 12F	200/810/120
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 16F	200/810/160
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 20F	200/810/200
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 24F	200/810/240
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 28F	200/810/280
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 32F	200/810/320
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 36F	200/810/360
Cateter toracic, in unghi, moale, radio-opac– 10F	200/812/100
Cateter toracic, in unghi, moale, radio-opac– 12F	200/812/120
Cateter toracic, in unghi, moale, radio-opac– 16F	200/812/160
Cateter toracic, in unghi, moale, radio-opac– 20F	200/812/200
Cateter toracic, in unghi, moale, radio-opac– 24F	200/812/240
Cateter toracic, in unghi, moale, radio-opac– 28F	200/812/280
Cateter toracic, in unghi, moale, radio-opac– 32F	200/812/320
Cateter toracic, in unghi, moale, radio-opac– 36F	200/812/360
Cateter toracic, drept, radio-opac– 16F	200/815/160
Cateter toracic, drept, radio-opac– 20F	200/815/200
Cateter toracic, drept, radio-opac– 24F	200/815/240
Cateter toracic, drept, radio-opac– 28F	200/815/280
Cateter toracic, drept, radio-opac– 32F	200/815/320
Cateter toracic, drept, radio-opac– 36F	200/815/360
Cateter toracic, in unghi, radio-opac–32F	200/81/320
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 28F	209/810/280/700
Cateter toracic, drept, moale, radio-opac– 32F	209/810/320/700

Prima editie: **2017-06-28**Data: **2017-06-28**Data expirarii: **2022-06-27**

making excellence a habit.™

Pagina 2 din 3

Valabilitatea prezentului certificat este conditionata de mentinerea sistemului de calitate la cerintele Directivei dovedita de organul de certificare care supravegheaza compania. Prezenta aprobare exclude toate produsele proiectate si/sau fabricate de o terta parte on in numele companiei care detine prezentul certificat, cu exceptia unui acord contrar, incheiat cu BSI.

Prezentul certificat a fost redactat electronic si este conditionat de respectarea caietului de sarcini.

Certificat CE de examinare a proiectului

Informatii suplimentare pentru CE 661326

Titular:

Smiths Medical International Ltd.
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Marea Britanie

Istoricul Certificatului

Data	Numar de referinta	Actiune
Curenta	10166350	Prima editie. Transferat de un alt organ de certificare.

Prima editie: 2017-06-28

Data: 2017-06-28

Data expirarii: 2022-06-27

Valabilitatea prezentului certificat este conditionata de mentinerea sistemului nde calitate la cerintele Directivei dovedita de organul de certificare care supravegheaza compania. Prezenta aprobare exclude toate produsele proiectate si/sau fabricate de o terta parte on in numele companiei care detine prezentul certificat, cu exceptia unui acord contrar, incheiat cu BSI.
Prezentul certificat a fost redactat electronic si este conditionat de respectarea caietului de sarcini.

Informatii si contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000 BSI
Assurance UK Limited, inregistrata in Anglia sub numarul 7805321 in 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK. A
membra a grupului BSI.

Subsemnata MUSUROIA MIRELA, traducator autorizat de Ministerul Justitiei, certific exactitatea acestei traducerii cu textul înscrisului original în limba engleza, ce a fost vizat de mine.
Traducător autorizat
Nr. 2769/2015

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

No.**CE 661328****Issued To:**

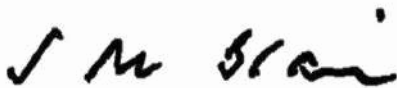
Smiths Medical International Ltd.
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

In respect of:

See certificate scope page.

on the basis of our examination of the quality assurance system under the requirements of Council Directive 93/42/EEC, Annex V. The quality assurance system meets the requirements of the directive. For the placing on the market of class IIb and class III products an Annex III certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 0086):



Stewart Brain, Head of Compliance & Risk -
Medical Devices

First Issued: **2017-06-28**

Date: **2017-06-28**

Expiry Date: **2022-06-27**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 2

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Certificate No: CE 661328

Certificate Scope:

The manufacture and final inspection of sterile:

Drainage Devices, Obstetrics and Gynaecology Devices, Oxygen and Humidity Management Devices, Intubation Systems, Infusion Disposables, Feeding Devices Accessories

The manufacture and final inspection of non-sterile:

Resuscitation Devices, Tracheostomy Tubes, Intubation Systems

Those aspects of annex V relating to the securing and maintaining of sterility of Vascular Access Device Accessories, Infusion Disposables, Intubation Systems, Obstetrics and Gynaecology Devices

First Issued: **2017-06-28**Date: **2017-06-28**Expiry Date: **2022-06-27**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 2

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:**Service(s) supplied**

Brightwake Limited
Lowmoor Business Park
Kirkby-in-Ashfield
Nottinghamshire
NG17 7JZ
United Kingdom

Manufacture

GaleMed Corporation
No. 87, Li-Gong 2nd Road
Wu-Jia
YILAN 268
Taiwan

Manufacture

GE Medical
Pollards Wood
Nightingales Lane
Chalfont Saint Giles
HP8 4SP
United Kingdom

Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Koo Medical Equipment (Shanghai) Co., Ltd 100 Zhongde Road Dakun Industrial Park Songjiang, Shanghai 201614 China	Manufacture
Pentair Filtration Solutions 1350 Hammond Road St. Paul Minnesota 55110 USA	Crucial Supplier
Quadrant EPP Belgium N.V. Industriepark Noord Robert Tavernierlaan 2 Tielt 8700 Belgium	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Healthcare Manufacturing SA de CV Avenida Calidad No.4 Parque, Industrial Internacional Tijuana 22425 Mexico	Manufacture
Smiths Healthcare Manufacturing SA de CV Carretera Miguel Alemán Km 21.7 Parque Industrial Monterrey Apodaca Nuevo León 66603 Mexico	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Medical ASD Inc. 10 Bowman Dr. Keene New Hampshire 03431 USA	Manufacture
Smiths Medical ASD Inc. 1265 Grey Fox Road St Paul Minnesota 55112 USA	Manufacture
Smiths Medical ASD Inc. 201 West Queen St., Southington Connecticut 06489 USA	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Medical ASD Inc. 6250 Shier Rings Road Dublin Ohio 43016 USA	Manufacture
Smiths Medical ASD Inc. 9124 Polk Lane, Suite 101 Olive Branch Mississippi 38654 USA	Distribution
Smiths Medical Czech Republic a.s. Olomoucká 306 753 01 Hranice Czech Republic	Manufacture

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Medical Gary 5700 W 23rd Ave Gary Indiana 46406 USA	Manufacture
Smiths Medical International Ltd 52 Grayhill Rd Cumbernauld Glasgow G68 9HQ United Kingdom	Manufacture
Smiths Medical International Nijmegen Bijsterhuizen 22-08 6604 LD Wijchen The Netherlands	Distribution

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Smiths Medical Italia Srl Via della Stazione, 2 Latina Scalo 04100 Italy	Packaging
Sterigenics Belgium (Petit-Rechain) SA Zoning Industriel de Petit-Rechain Avenue Andre Ernst 21 B-4800 Verviers Belgium	ETO Sterilization
Sterigenics UK Limited Cotes Park Estate Somercoates Alfreton DE55 4NJ United Kingdom	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
 Date: **2017-06-28**
 Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:	Service(s) supplied
Sterigenics US, LLC 344 Bonnie Circle Corona California 92880 USA	Gamma Sterilization
Sterigenics, LLC 1700 College Blvd. West Memphis Arkansas 72301 USA	Gamma Sterilization
Sterilization Services of Tennessee, Inc 2396 Florida Street Memphis Tennessee 38109 USA	ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex V

List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 661328**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Subcontractor:**Service(s) supplied**

UPG
Avenida La Cuspide #1
Parque Industrial Tecnomex
Del. Playas de Tijuana
Tijuana
Baja California
22700
Mexico

Manufacture

Velcro USA Inc.
95 Sundial Avenue
Manchester
New Hampshire
03103-7206
USA

Crucial Supplier

...making excellence a habit.™

EC Certificate - Production Quality Assurance

Certificate History

Certificate No: **CE 661328**
Date: **2017-06-28**
Issued To: **Smiths Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
United Kingdom

Date	Reference Number	Action
Current	8693885 8603164	First issue. Transferred from another Notified Body. Certificate renewal.

...making excellence a habit.™

Page 1 of 1

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



By Royal Charter

Traducere din limba engleză

Certificat CE – Asigurarea Calității Producției

Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Nr. **CE 661328**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Cu privire la:

Vedeți domeniul de certificare pe cealaltă pagină.

În baza examinării efectuate de noi cu privire la sistemul de asigurare a calității conform cerințelor Directivei Consiliului 93/42/CEE, Anexa V. Sistemul de asigurare a calității îndeplinește cerințele directivei. Pentru plasarea pe piață a produselor clasa IIb și clasa III este necesar un certificat Anexa III.

Pentru și în numele BSI, Organism de Notificare pentru Directiva de mai sus (Număr Organism de Notificare 0086):

Semnătura – indescifrabilă

Stewart Brain, Director Conformitate și Risc
Dispozitive Medicale

Prima emitere: **28-06-2017** Data: **28-06-2017**

Data expirării: **27-06-2022**

.. making excellence a habit.”

Pagina 1 din 2

Valabilitatea acestui certificat este condiționată de menținerea sistemului de calitate în conformitate cu cerințele Directivei așa după cum s-a demonstrat prin activitățile solicitate Organismului de Notificare. Această aprobare exclude toate produsele proiectate și/sau fabricate de o terță parte în numele societății numită pe acest certificat, dacă nu s-a agreat în mod expres de către BSI.

Acest certificat a fost emis electronic și este în legătură cu condițiile contractuale.

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat Nr.: CE 661328

Domeniu Certificat:

Fabricarea și inspecția finală a următoarelor produse sterile:

Dispozitive Drenaj, Dispozitive pentru Obstetrică și Ginecologie, Dispozitive Management Oxigen și Umiditate, Sisteme de Intubare, Dispozitive de Perfuzie de Unică Folosință, Accesorii Dispozitive pentru Alimentare.

Fabricarea și inspecția finală a următoarelor produse non-sterile:

Dispozitive de Resuscitare, Tuburi Traheostomie, Sisteme de Intubare.

Acele aspecte din Anexa V cu privire la securitatea și menținerea sterilității Accesoriiilor pentru Dispozitivele de Acces Vascular, Dispozitive de Perfuzie de Unică Folosință, Sisteme de Intubare, Dispozitive pentru Obstetrică și Ginecologie.

Prima emitere: **28-06-2017**

Data: **28-06-2017**

Data expirării: **27-06-2022**

.. making excellence a habit.”

Pagina 2 din 2

Valabilitatea acestui certificat este condiționată de menținerea sistemului de calitate în conformitate cu cerințele Directivei așa după cum s-a demonstrat prin activitățile solicitate Organismului de Notificare. Această aprobare exclude toate produsele proiectate și/sau fabricate de o terță parte în numele societății numită pe acest certificat, dacă nu s-a agreat în mod expres de către BSI.

Acest certificat a fost emis electronic și este în legătură cu condițiile contractuale.

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor	Servicii furnizate
Brightwake Limited Lowmoor Business Park Kirby-in-Ashfield Nottinghamshire NG17 7JZ Regatul Unit	Fabricare
GaleMed Corporation Nr. 87, Li-Gong 2nd Road Wu-Jia YILAN 268 Taiwan	Fabricare
GE Medical Pollards Wood Nightingales Lane Chalfont Saint Giles HP8 4SP Regatul Unit	Fabricare

.. making excellence a habit.”
Pagina 1 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor	Servicii furnizate
Koo Medical Equipment (Shanghai) Co. Ltd. 100 Zhongde Road Dakun Industrial Park Songjiang, Shanghai 201614 China	Fabricare

Pentair Filtration Solutions 1350 Hammond Road, St. Paul Minnesota 55110 SUA	Furnizor Principal
---	--------------------

Quadrant EPP Belgium N.V. Industriepark Noord Robert Tavernierlaan 2 Tielt 8700 Belgia	Fabricare
---	-----------

.. making excellence a habit.”
Pagina 2 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor

Smiths Healthcare Manufacturing SA de CV Fabricare
Avenida Calidad Nr. 4 Parque,
Industrial Internacional Tijuana
22425
Mexic

Servicii furnizate

Smiths Healthcare Manufacturing SA de CV Fabricare
Carretera Miguel Aleman km 21.7 Parque
Industrial Monterrey Apodaca
Nuevo Leon 66603
Mexic

.. making excellence a habit.”
Pagina 3 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor

Servicii furnizate

Smiths Medical ASD Inc. 10 Bowman Dr. Fabricare
Keene, New Hampshire, 03431
SUA

Smiths Medical ASD Inc., 1265 Grey Fox Fabricare
Road, St. Paul, Minnesota 55112
SUA

Smiths Medical ASD Inc., 201 West Queen Fabricare
St., Southington, Connecticut
06489
SUA

.. making excellence a habit.”
Pagina 4 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor	Servicii furnizate
Smiths Medical ASD Inc., 6250 Shier Rings Road, Dublin, Ohio 43016 SUA	Fabricare

.. making excellence a habit.”
Pagina 5 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor	Servicii furnizate
Smiths Medical Gary, 5700 W 23rd Ave Gary, Indiana 46406 SUA	Fabricare
Smiths Medical International Ltd., 52 Grayhill Rd., Cumbernauld, Glasgow G68 9HQ Regatul Unit	Fabricare
Smiths Medical International Nijmegen Bijsterhuizen 22-08, 6604 LD Wijchen Olanda	Distribuție

.. making excellence a habit.”
Pagina 6 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor	Servicii furnizate
Smiths Medical Italia Srl, Via della Stazione, 2 Latina Scalo, 04100 Italia	Ambalare

Sterigenics Belgium (Petit-Rechain) SA Zoning Industriel de Petit-Rechain, Avenue Andre Ernst 21, B-4800 Verviers Belgia	Sterilizare ETO
--	-----------------

Sterigenics UK Limited, Cotes Park Estate, Somercotes Alfreton, DE55 4NJ Regatul Unit	Sterilizare ETO
--	-----------------

.. making excellence a habit.”
Pagina 7 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor	Servicii furnizate
Sterigenics US, LLC 344 Bonnie Circle, Corona, California 92880 SUA	Sterilizare Gamma

Sterigenics LLC, 1700 College Blvd., West Memphis, Arkansas 72301 SUA	Sterilizare Gamma
--	-------------------

Sterilization Services of Tennessee, Inc., 2396 Florida Street, Memphis, Tennessee 38109 SUA	Sterilizare ETO
---	-----------------

.. making excellence a habit.”
Pagina 8 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI
Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției
Directiva 93/42/CEE cu privire la Dispozitivele Medicale, Anexa V

Lista Principalilor Subantreprenori

Recunoscuți ca fiind implicați în serviciile legate de produsul acoperit de:

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Subantreprenor

UPG Avenida La Cuspide #1, Parque Producție
Industrial Tecnomex Del. Playas de Tijuana,
Tijuana,
Baja California 22700
Mexic

Servicii furnizate

Velcro USA Inc., 95 Sundial Avenue, Furnizor principal
Manchester,
New Hampshire 03103-7206
SUA

.. making excellence a habit.”
Pagina 9 din 9

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK
Membră a Grupului de Societăți BSI.





Certificat CE – Asigurarea Calității Producției

Istoric Certificat

Certificat Nr.: **CE 661328**
Data: **28-06-2017**
Emis pentru: **Smith Medical International Ltd.**
Boundary Road
Hythe
Kent
CT21 6JL
Regatul Unit

Data	Număr Referință	Acțiune
Curentă	8693885 8603164	Prima emitere. Transferat de la un alt Organism de Notificare. Reînnoire certificat.

.. making excellence a habit.”

Pagina 1 din 1

Valabilitatea acestui certificat este condiționată de menținerea sistemului de calitate în conformitate cu cerințele Directivei așa după cum s-a demonstrat prin activitățile solicitate Organismului de Notificare. Această aprobare exclude toate produsele proiectate și/sau fabricate de o terță parte în numele societății numită pe acest certificat, dacă nu s-a agreat în mod expres de către BSI.

Acest certificat a fost emis electronic și este în legătură cu condițiile contractuale.

Informații și Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel.: +44 815 080 9000 BSI Assurance UK Limited, înregistrată în Anglia sub numărul 7805321 la 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK Membră a Grupului de Societăți BSI.

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

Traducător autorizat
Nr. 2769/2015



Certificate of Registration



Intertek

This is to certify that the quality management system of

SMITHS MEDICAL INTERNATIONAL LIMITED

Boundary Road, Hythe, Kent, CT21 6JL, UK

has been assessed and registered by AMTAC Certification Services Limited as conforming to the requirements of:

EN ISO 13485:2012

The quality management system is applicable to:

Design of:

Breathing Systems, Drainage Devices, Feeding Devices,
Filtration Devices, Infusion Disposables, Intubation Systems, Obstetrics and Gynaecology
Devices, Oxygen and Humidity Management Devices, Pressure Monitoring Devices,
Respiratory Mechanics Devices, Resuscitation Devices,
Suction Catheters, Tracheostomy Tubes, Vascular Access Devices, Cardio Thoracic
Catheters and Drapes

Additional Site:

Human Resources and Training, Shipping, Demand Planning, Post Market Surveillance,
Market Intelligence, E-Business, International Customer Services, Business Development,
Registrations, Finance, Wallace Women's Healthcare

Certificate Number:	053-01 B
Initial Certification Date:	20 October 2005
Certificate Effective Date:	23 July 2016
Certificate Expiry Date:	22 July 2019



061



Brian Johnson

AMTAC Certification Services Limited, Milton Keynes, UK

This certificate is the property of AMTAC Certification Services Ltd

In the issuance of this certificate, Intertek assumes no liability to any party other than to the Client, and then only in accordance with the agreed upon Certification Agreement. This certificate's validity is subject to the organization maintaining their system in accordance with Intertek's requirements for systems certification. Validity may be confirmed via email at certificate.validation@intertek.com or by scanning the code to the right with a smartphone. AMTAC Certification Services Limited is owned by AMTAC Certification Services Holdings Limited, which is a wholly owned subsidiary of Intertek UK Holdings Limited. AMTAC Certification Services Limited is an accredited body registered under UKAS with the identification number of 061. In the issuance of this certificate, AMTAC assumes no liability to any party other than to the Client and then only in accordance with the agreed Terms and Conditions.



The certificate remains the property of Intertek, to whom it must be returned upon request.