

Certificat FR18/81842849

Le système de management de

CHRISTEYNS

31 rue de la Maladrie
44120 VERTOU CEDEX
France

ZA Les farges
24580 ROUFFIGNAC-SAINT-CERNIN-DE-REILHAC
France

a été audité et certifié selon les exigences de

ISO 9001 : 2015

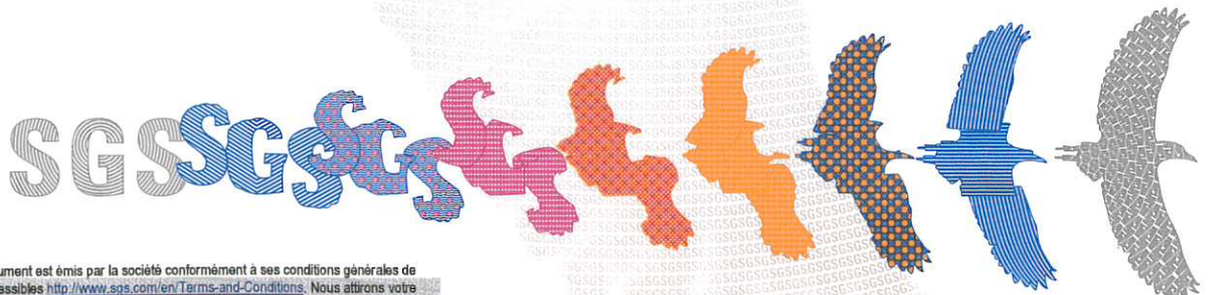
Pour les activités suivantes

Conception, Production, Promotion, Négocier, Vente, Assistance Technique et Distribution de produits de nettoyage, d'hygiène, de soins et de désinfection et leurs matériels associés destinés aux établissements de santé, aux industriels et aux distributeurs. Vente de produits et de prestations de pilotage et de supervision de procédés industriels de nettoyage, de mise à disposition, installation et maintenance des systèmes.

Ce certificat est valable du 5 avril 2018 au 4 avril 2021 et reste valide jusqu'à décision satisfaisante à l'issue des audits de suivi Version 1. Certifié depuis octobre 2015

Autorisé par

SGS ICS
29, avenue Aristide Briand 94111 Arcueil Cedex France
t +33 (0)1 41 24 87 75 f +33 (0)1 73 01 71 29 www.sgs.com



ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système Complet d'assurance Qualité/ Approval of full Quality Assurance System

ANNEXE II excluant le point 4 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX II excluding section 4 Directive 93/42/EEC concerning medical devices

Pour les dispositifs de classe III, un certificat CE de conception est requis

For class III devices, a EC design certificate is required

Fabricant / Manufacturer

CHRISTEYNS FRANCE

31 Rue de la Maladrie PI de la Vertonne

44120 VERTOU FRANCE

Catégorie du(des) dispositif(s) / Device(s) category

Produits désinfectants de dispositifs médicaux invasifs.

Disinfectants products for invasive medical devices.

Voir détails sur addendum / See attachment for additional information

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P600289, le système d'assurance qualité - pour la conception, la production et le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe II excluant le point 4 de la Directive 93/42/CEE.

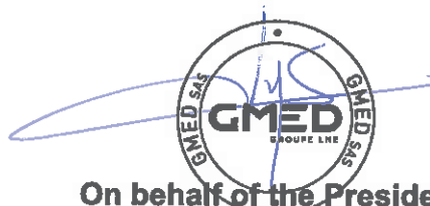
GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P600289, the quality system - for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II excluding section 4

La validité du présent certificat est soumise à une vérification périodique ou imprévue

The validity of the certificate is subject to periodic or unexpected verification

Début de validité / Effective date : January 23rd, 2020 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : July 24th, 2022 (included)



On behalf of the President

Béatrice LYS

Technical Director