SZUTEST

EC CERTIFICATE

AT SERTIFIKA

According to Annex II of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices

93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Ek II'ye göre

Full Quality Assurance System

Tam Kalite Güvencesi

Certificate Number: 2195-MED-2004501

Sertifika Numarası

Manufacturer:

Üretici

Necm Kimva Akarvakıt Ürünleri Medikal Malzemeler San. ve Tic. Ltd. Sti.

Battalgazi Mah. Sark Cad. Avtop Gida Sanayi Sitesi I Blok No:14 Sultanbeyli.

İstanbul, TÜRKIYE

Product(s):

Ürün(ler)

Medical Devices Disinfectants

Medikal Cihaz Dezenfektanları

Model(s):

Product models are stated on the second page.

Model(ler)

Ürün modelleri ikinci sayfada belirtilmiştir.

Reference Report No: MM0777-P001-R01, MM0777-P001-R02

Referans Rapor No

Szutest, Notified Body 2195, declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system according to Annex II (excluding section 4), Section 3 of the directive 93/42/EEC on medical devices. This quality assurance system covers those aspects of manufacturing concerned with securing and maintaining safe conditions of the respective product(s) and conforms to the provisions of this Directive. The approved quality system is subject to surveillance pursuant to Annex II, Section 5 of Directive 93/42/EEC and unannounced audits.

Szutest must be informed of any significant changes in the design and/or construction of the product(s). For class I devices with sterile conditions the quality management system evaluation is restricted to the aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions. For class I devices with measuring function the quality management system evaluation is restricted to the aspects of manufacture concerned with the conformity of the devices with metrological requirements

2195 kimlik numaralı Onaylanmış Kuruluş Szutest, yukarıda belirtilen üreticinin 93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği EK II(madde 4 hariç) madde 3'üne göre bir kalite yönetim sistemi uyguladığını, bu yönetim sisteminin yönetmeliğin sadece bahsi geçen ürünün üretiminin güvenlik koşullarını sağlama ve devam ettirme ile ilgili gerekliliklerin karşıladığını beyan eder. Onaylanan bu kalite yönetim sistemi, 93/42/AT Tibbi Cihaz Yönetmeliği EK II, Madde 5'e göre penyodik olarak gözetime ve habersiz saha denetimlerine tabidir.

Üretici, ürünlerinin tasarımında ve yapısında gerçekleştirdiği önemli değişiklikleri Szutest'e bildirmek zorundadır. Steril kondisyondaki sınıf I ürünler için kalite yönetim sistemi değerlendirmesi üretimin steril kondisyonun sağlanması ve korunmasıyla limitlidir. Ölçüm fonksiyonlu sınıf I ürünler için Kalite yönetim sistemi değerlendirmesi üretimin cihazların metrolojik şartlara uyumunu sağlamasıyla limitlidir.

This EC certificate is valid till 2024-05-26.

Bu AT Sertifikası 2024-05-26 tarihine kadar geçerlidir.

Issue Date/Yayın Tarihi:

2020-02-14

Rukive BALKAN Deputy General Manager Genel Müdür Yardımcısı

SZUTEST UYGUNLUK DEĞERLENDIRME A.Ş. Tatlısu Mahallesi, Akif İnan Sk. No:1 Ümraniye 34774 İSTANBUL / TÜRKİYE

SZUTEST

Certificate Number: 2195-MED-2004501

Sertifika Numarası

Product models:

Ürün modelleri

Product Name	Туре	Models
Medical Devices Disinfectants Tibbi Cihaz Dezenfektanlar	Liquid Sivi	Ready Spray, Alcali, Strong A, Clean Spray, Clean Ak Spray, Ready HP Spray, Thermo Clean %21, Thermo Clean %30, Thermo Clean %50, Thermo Clean Plus, Liquid Pa, Ncm Quat Plus, Powerful Pa, Dentaclean, Ncm Aminos, Enzym, Enzym Perfect, Enzimo, Rayd Guanide, Ready Flash, Clean Flash Opa, Reliable, Gda %2, Reliable Spray, Aqua Oxygen, Gluteral Extra, Ncm Quat
	Powder Toz	Thermo Clean BB, Thermo Clean SB, Powder Pa,
	Wipes Mendil	Raydol Mendil, Ready Hp Mendil, Ready Mendil

