

## EC CERTIFICATE AT SERTİFİKA

According to Annex V of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices  
93/42/AT Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Ek V'e göre

**Production Quality Assurance System**  
Üretim Kalite Güvencesi

**Certificate Number: 2195-MED-1816401**  
Sertifika Numarası

**Manufacturer:** R Vent Medikal Üretim A.Ş.  
Üretici 29 Ekim Mah. Balkan Cad. No:33 Torbalı, İzmir, TÜRKİYE

**Product(s):** (1) Sterile and Non-Sterile Breathing Circuit Systems  
Ürün(ler) (1) Steril ve Steril Olmayan Solunum Devre Sistemleri  
(2) Sterile and Non-Sterile Breathing Filters  
(2) Steril ve Steril Olmayan Solunum Filtreleri  
(3) Sterile and Non-Sterile Catheter Mounts  
(3) Steril ve Steril Olmayan Katater Bağlantıları  
(4) Non-sterile Masks, BVM (Resuscitator), O<sub>2</sub> & Aerosol Therapy Set  
(4) Steril Olmayan Maskeler, BVM (Resusitatör), O<sub>2</sub> & Aeresol Terapi Seti  
(5) Sterile Closed Suction System  
(5) Steril Kapalı Emiş Sistemi

**Reference Report No:** MM0687-P004-R01, MM0687-P004-R02, MM0687-P005-R01  
Referans Rapor No

Szutest, Notified Body 2195, declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system according to Annex V, 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 V, Section 4 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 V bölüm 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 Tıbbi Cihaz Yönetmeliği EK V, bölüm 4'e göre periyodik olarak gözetime ve habersiz saha denetimlerine tabidir.

Üretici, ürünlerinin tasarımında ve yapısında gerçekleştirdiği önemli değişiklikleri Szutest'e bildirmek zorundadır. Steril kondisyonlu 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: 2018-06-13  
Revision No./ Revizyon No.: 02 Rev./Rev.  
Revision Date/ Revizyon Tarihi: 2020-06-26

Rukiye BALKAN  
Deputy General Manager  
Genel Müdür Yardımcısı