



国际电工委员会质量评定体系 (IECQ)

涵盖电子元器件、组件、相关物料和过程

IECQ 有关规则及详情，请访问 www.iecq.org

IECQ 符合性证书

有害物质过程管理

IECQ 证书号码:	IECQ-H TUVRTW 15.0004	发出序号:	3	状态:	Current
取代:	IECQ-H TUVRTW 15.0004 Issue 2	发行日期:	2018/05/18	原发出日期:	2015/05/14
认证机构文件号码:	PRC-HSPM-2250	失效日期:	2019/09/14		

适用于:

- European Directive 2011/65/EU ("RoHS – Restriction of the use Of certain Hazardous Substances") in electrical and electronic equipment and its amendments

深圳市科曼医疗设备有限公司

广东省深圳市光明新区公明街道南环大道飞亚达钟表大厦
2 栋 1-5 层 (邮编: 518106)
中国

该组织已制定和实施有害物质过程管理程序和相关过程，经审核，发现这些程序及过程符合适用的IECQ HSPM 组织批准要求，即IEC电子元器件质量评定体系 (IECQ) 的基本规则IECQ 01和程序规则IECQ 03-5 “IECQ 有害物质过程管理”，以及IECQ规范：

- IECQ QC080000:2012 - 有害物质过程管理体系要求

此证书适用于以下活动范围内的所有电子元器件、组件、相关物料和过程：

母亲/胎儿/病人多参数监护仪、多参数病人监护仪、心血管专用监护仪、生命体征监测仪、新生儿专用监护仪、产科专用监护仪、除颤监护仪、中央监护系统、麻醉废气传输回收系统、培养监护系统、T-组合婴儿复苏系统、心电图机、红外耳式体温计、麻醉机、输液泵、输注工作站、注射泵、新生儿呼吸机、医用空氧混合器、医用空气压缩机、吊塔、手术无影灯的设计开发、生产和服务

签发的认证机构: TÜV Rheinland Taiwan Ltd.

11F., No.758, Sec. 4, Bade Rd.,
Songshan Dist., Taipei 105
Taiwan

授权人:
Jason J. S. Wu



此证书的有效性由签发证书的 IECQ 认证机构通过持续实施监督审核来保持。

依照 IECQ 系统程序规则，此符合性证书有可能会被暂停或撤销。

此证书及任何日程安排只能完整复制。此证书不可转让，其所有权归属为 IECQ
的证书签发机构。

可访问 www.iecq.org 验证此证书的状态及真实性。