



IECQ 符合性证书

有害物质过程管理

IECQ 证书号码:	IECQ-H SGSCN 20.0027	发出序号:	6	状态:	Current
取代:	IECQ-H SGSCN 20.0027 Issue 5	发行日期:	2024/05/27	原发出日期:	2015/05/14
认证机构文件号码:	CN22/00000729	失效日期:	2025/05/13		

适用于:

- 限制电器电子设备中某些有害物质的2011/65/EU指令及其修订令

深圳市科曼医疗设备有限公司

中国广东省深圳市光明区马田街道南环大道飞亚达钟表大厦 1A 栋 10-11 层、12C, 2 栋 1-5 层 518106

该组织已开发并实施了限制/有害物质过程管理程序和相关过程, 为了颁发证书, 经IECQ认证机构按照IECQ 03-1和IECQ 03-5评估, 发现这些程序及过程符合适用的IECQ有害物质过程管理方案要求, 符合以下IECQ规范:

- IECQ QC 080000: 2017 - 有害物质过程管理体系要求

此证书适用于以下活动范围:

提供全自动血液细胞分析仪, 全自动特定蛋白分析仪, 医用内窥镜及功能供给, 手术台, 吊塔, 手术照明设备, 温热(冷)治疗设备/器具, T-组合婴儿复苏系统, 婴儿辐射保暖台, 医用婴儿床, 婴儿培养箱, 排痰机, 麻醉设备及辅助装置, 呼吸设备及辅助装置, 输液泵, 注射泵, 输液信息采集系统, 蓝光治疗设备, 体外除颤设备, 病人监护设备及附件, 产科专用监护仪及附件, 心电图机, 红外耳式体温计, 中央监护系统, 间歇脉冲加压抗栓系统及附件的设计开发和销售过程

提供心肺复苏机, 颅内压监护仪及附件的设计开发过程

-- Attached Schedule(s):- Non --

由认证机构签发: SGS-CSTC Standards Technical Services Co. Ltd.

16F Century YuHui Mansion,
73 Fucheng Road, Beijing
China

获授权人:
Mr. Ben Tsang



本证书效力由颁发此证的 IECQ CB 进行连续监督审核来予以维持。

本证书可根据 IECQ 体系及其方案的程序规则予以暂停或撤销。

本证书及任何附件只可完整复制。

此证书不可转让及为 IECQ CB 的财产。

可访问 www.iecq.org 验证此证书的状态及真实性。