



国际电工技术委员会电子零件质量评估制度(IECQ)

涵盖电子零件、组装件、相关物料和过程

有关规则及详情, 请登陆 www.iecq.org

IECQ 合格证书

有害物质过程管理

IECQ 证书号码:	IECQ-H TUVRTW 15.0004	发出序号:	1	状态:	Current
取代:		发出日期:	2015/05/14	原发出日期:	2015/05/14
认证机构证书号码:	PRC-HSPM-2234	到期日:	2018/05/13		

适用于:

European Directive 2011/65/EU ("RoHS") requirements

深圳市科曼医疗设备有限公司

广东省深圳市南山区南山大道南油第四工业区五栋七楼南侧
四栋六层、四栋一层 (邮编: 518052)
中国

该组织已制定并实施了有害物质过程管理程序和相关的过程, 经评估证实其符合根据国际电工委员会 (IEC) 电子零部件质量评定体系 (IECQ) 基本规则 IECQ 01 和“IECQ 有害物质过程管理”的程序规则 IECQ 03-5 对 IECQ HSPM 组织批准适用要求及相关的 IECQ 规范的要求:

- IECQ QC 080000:2012 - 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零件、组装件、相关物料和过程

医疗设备产品(麻醉机、注射泵、医用空气压缩机、新生儿/小儿持续正压通气系统和医用空气混合器)
及心电图机、母亲&胎儿监护仪、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、中央监护系统的设计、生产和配送

由认证机构签发: TÜV Rheinland Taiwan Ltd.

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

授权人:
Jason J. S. Wu



赞助会员体



此证书的有效性由持续监督审核维持。

注: 此合格证书可根据『IECQ 程序规章』而被暂停或撤销。

此证书必须与其附件整套复印。

此证书不可转让及为发出机构的财产。

此证书的状态及真实性可于 IECQ 正式网页 www.iecq.org 内验证。