

ZERTIFIKAT

Certificate

Interne Fertigungskontrolle mit überwachten Druckgeräteprüfungen (Modul A2) nach Richtlinie 2014/68/EU
internal production control plus supervised pressure equipment checks (Module A2) according to Directive 2014/68/EU

Zertifikat-Nr.: PED-Z-COS.EP.5507079
Certificate No.:
Rev. 0 / Datum 12.12.2025

Name und Anschrift des Herstellers: INTEGRA Biosciences AG
Name and postal address of manufacturer: Tardisstrasse 201
CH-7205 Zizers

Der Hersteller ist nach Prüfung der Voraussetzungen berechtigt, für die von ihm im Rahmen des Geltungsbereichs hergestellten Druckgeräte die CE-Kennzeichnung mit unserer Kennnummer wie abgebildet zu verwenden:
The manufacturer is - after examination of the prerequisites - authorized to provide his pressure equipment manufactured within the scope of the examination with the CE-Mark and our identification number as illustrated:

CE 1253

Prüfbericht Nr.: PED-P-COS.EP.5507079
Test report No.:

Geltungsbereich: MEDIACLAVE 10 + MEDIACLAVE 30
Scope of examination: Behälter und Baugruppe / Vessel and Assembly

Fertigungsstätte: INTEGRA Biosciences AG, CH-7205 Zizers
Manufacturing plant:

Gültigkeit: 01.01.2026 - 31.12.2026
Validity:

Wallisellen, 12.12.2025

Swiss Safety Center AG ist Konformitätsbewertungsstelle (Notifizierte Stelle) für die Richtlinie Druckgeräte 2014/68/EU.
Swiss Safety Center AG is a conformity assessment body (Notified Body) for the Pressure Equipment Directive 2014/68/EU.

Florian Ramsperger

Konformitätsbewertungsstelle für Druckgeräte
Swiss Safety Center AG
Ein Unternehmen der SVTI-Gruppe
Mitglied des TÜV-Verbands



CE 1253