

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. / Datum 0 / 14.12.2023

Name und Anschrift des Herstellers:

Name and postal address of manufacturer:

INTEGRA Biosciences AG
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.5507079-20

Test report No.:

Geltungsbereich:

Scope of examination:

MEDIACLAVE 10 + MEDIACLAVE 30

Behälter und Baugruppe / Vessel and Assembly

Fertigungsstätte:

Manufacturing plant:

INTEGRA Biosciences AG, CH-7205 Zizers

Gültigkeit:

Validity:

31.12.2023 - 31.12.2024

Wallisellen, 14.12.2023

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.


Urs Dietrich

Konformitätsbewertungsstelle für Druckgeräte

Swiss Safety Center AG

Ein Unternehmen der SVTI-Gruppe

Mitglied des TÜV-Verbands



CE 1253