

**Kundeninformation zur Verlängerung der MDR-Zulassung**

28.11.2023

Zertifikatsnummer: 6061308CE01

Seit dem 20.03.2023 gilt eine Verlängerung der bisherigen Übergangsfrist zur Umsetzung der MDR. Diese Verlängerung wurde von der EU beschlossen, da die Umstellung weder von den Herstellern noch von den Benannten Stellen im vorgesehenen Zeitraum zu leisten war.

Sind nun Zertifikate von Herstellern, die noch nicht MDR-zertifiziert sind, abgelaufen, ist eine Fristverlängerung der bisherigen Zertifikate unter genau definierten Bedingungen möglich. Dies ist u. a. von der Art der Produkte, von der bisherigen Gültigkeit der Zertifikate sowie auch von dem aktuellen Status der Umstellung auf die MDR möglich (im letzten Fall nachweislich durch einen Vertrag mit der Benannten Stelle gemäß Anhang VII Abschnitt 4.3 Unterabsatz 2 MDR).

In diesem Übergangsprozess prüfen wir mit besonderer Sorgfalt die Gültigkeit der Zertifikate der Hersteller unserer Produkte. Im Falle, dass ein Zertifikat nicht mehr gültig ist, ist eine weitere Belieferung an uns nur möglich, wenn die o.g. Bedingungen ohne Einschränkung erfüllt sind. Wir bestätigen somit, dass die Hersteller unserer Produkte ein aktuell gültiges Zertifikat besitzen oder die Bedingungen für die Fristverlängerung nach MDR erfüllen.

Haben Sie Fragen diesbezüglich oder benötigen detailliertere Informationen, wenden Sie sich gerne an uns.

Kay Kruse

Geschäftsführung/Sicherheitsbeauftragter

**GHC German Health Care GmbH**

Birklück 15  
D- 24999 Wees

Telefon: +49 (0) 4631 / 572 00 0  
Telefax: +49 (0) 4631 / 572 00 19  
E-Mail: [info@ghc-medical.de](mailto:info@ghc-medical.de)

# EC CERTIFICATE

Number: 6061308CE01

## Full Quality Assurance System

**Directive 93/42/EEC on Medical devices, Annex II excluding (4)**  
(Devices in Class IIa, IIb or III)

Manufacturer:

**Hangzhou Jimushi Meditech Co., Ltd.**  
Building 1, No.2628 Yuhang Tang Road  
Cangqian Street, Yuhang District  
311121 Hangzhou  
China

For the product category(ies)

### **Sterile urethral catheter for single use for Intermittent catheterization**

DEKRA grants the right to use the EC Notified Body Identification Number illustrated below to accompany the CE Marking of Conformity on the products concerned conforming to the required Technical Documentation and meeting the provisions of the EC-Directive which apply to them:

# 0344

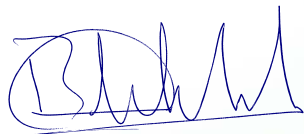
Documents, that form the basis of this certificate:

**Certification Notice 6058179CN, initially dated 7 April 2020**  
**Addendum, initially dated 7 April 2020**

DEKRA hereby declares that the above mentioned manufacturer fulfils the relevant provisions of 'Besluit Medische Hulpmiddelen', the Dutch transposition of the Council Directive 93/42/EEC of June 14, 1993 concerning Medical devices, including all subsequent amendments. The manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection for the above mentioned product category in accordance to the provisions of Annex II of Council Directive 93/42/EEC of June 14, 1993 and is subject to periodical surveillance. For placing on the market of Class III devices an additional EC design examination certificate according to Annex II (4) is mandatory. The necessary information related to the quality management system of the manufacturer, including facilities and the reference to the relevant documentation, of the products concerned and the assessments performed, are stated in the Certification Notice which forms an integrative part of this certificate.

This certificate is valid until: 26 May 2024  
Issued for the first time: 7 April 2020  
Revised: 1 May 2021

DEKRA Certification B.V.



B.T.M. Holtus  
Managing Director



J.A. van Vugt  
Certification Manager

© Integral publication of this certificate and adjoining reports is allowed

DEKRA Certification B.V. is Notified Body with ID no 0344

DEKRA Certification B.V. Meander 1051, 6825 MJ Arnhem P.O. Box 5185, 6802 ED Arnhem, The Netherlands  
T +31 88 96 83000 F +31 88 96 83100 www.dekra-product-safety.com Company registration 09085396

# ADDENDUM

Belonging to certificate: 6061308CE01

1/1

## CE MARKING OF CONFORMITY MEDICAL DEVICES

Sterile urethral catheter for single use for Intermittent catheterization

Issued to:

**Hangzhou Jimushi Meditech Co., Ltd.**  
Building 1, No.2628 Yuhang Tang Road  
Cangqian Street, Yuhang District  
311121 Hangzhou  
China

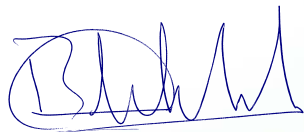
This certificate covers the following product(s):

- Sterile urethral catheter for single use

Initial date: 7 April 2020

Revision date: 1 May 2021

DEKRA Certification B.V.

A blue ink signature of B.T.M. Holtus, consisting of a series of loops and a long horizontal stroke.

B.T.M. Holtus  
Managing Director

A blue ink signature of J.A. van Vugt, featuring a stylized 'J' and 'V'.

J.A. van Vugt  
Certification Manager

© Integral publication of this certificate and adjoining reports is allowed

DEKRA Certification B.V. is Notified Body with ID no 0344

DEKRA Certification B.V. Meander 1051, 6825 MJ Arnhem P.O. Box 5185, 6802 ED Arnhem, The Netherlands  
T +31 88 96 83000 F +31 88 96 83100 [www.dekra-product-safety.com](http://www.dekra-product-safety.com) Company registration 09085396