

## QMS 適合性調査 確認書 Confirmation Letter for J-QMS Audit

調査対象: em-tec GmbH

Lerchenberg 20, D-86923 Finning **Audited Facility** 

Lerchenberg 16, D-86923 Finning

2016/10/24 - 2016/10/25 調査実施日:

Audit conducted on

JMDN-code: 10432000 "Flowmeter, blood, ultrasonic" 調査範囲(製品群):

**Audit scope** 

(Product categories)

調査報告書: 713092336

Audit report No.

調査結果: 適合 / Passed

**Audit result** 

当社は、QMS 適合性調査実施資格のある審査員によって実施された、平成 16 年厚生労働省令 第 169 号(厚生 労働省令 平成 26 年第 87 号により改正)のうち調査対象施設に適用される条項に対する調査結果をレビューし ました。

この確認書単独では有効性を持ちません。詳細は調査報告書をご参照ください。

TÜV SÜD Japan confirms that the audit was performed by auditor(s) authorized to audit according Articles, which are applicable for the audited facility, in MHLW ordinance No. 169 in 2004 as amended by MHLW ordinance No.87 in 2014, and that the audit results were reviewed by TÜV SÜD Japan, Ltd. This letter is only valid if accompanied by the audit report. Please refer to the audit report for details.

発行日: 2017-01-10

Driguel Of

Date of issue

太田 憲之 Noriyuki Ohta

MHS 事業部 部長 テュフズードジャパン株式会社

Manager, Medical-Health-Services

TÜV SÜD Japan Ltd.

テュフズードジャパン株式会社は、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和 35 年法律第 145号) 第23条の6第1項の規定により登録された認証機関である。

TÜV SÜD Japan Ltd. is a certification body registered by Ministry of Health, Labor and Welfare according to the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, Regenerative and Cellular Therapy Products, Gene Therapy Products, and Cosmetics (1960 law No. 145) Article 23-6 clause 1.