



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE SOS ENTES LOCALES, FINÀNTZIAS E URBANÌSTICA

ASSESSORATO DEGLI ENTI LOCALI, FINANZE E URBANISTICA

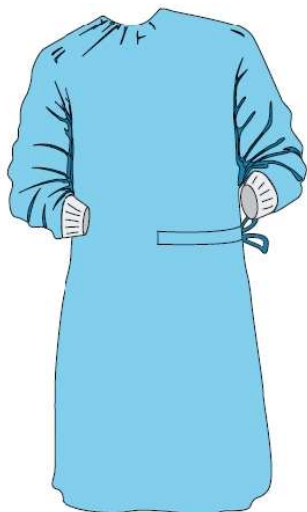
Direzione generale della Centrale regionale di committenza

Servizio spesa sanitaria

Procedura aperta in urgenza, per la fornitura di dispositivi medici, dispositivi di protezione individuale e guanti destinati alle Aziende sanitarie della Regione Autonoma della Sardegna nell'ambito dell'emergenza COVID19 – 2a edizione

LOTTO 7

CAMICI CHIRURGICI STERILI



- ↪ Codice commerciale e nome commerciale del prodotto offerto: CAMICE CHIRURGICO STERILE Cod. 100-001-S
- ↪ Codice CND e numero di repertorio (RDM): T020401 – CAMICI CHIRURGICI STANDARD - 2034270/R
- ↪ Codice prodotto attribuito dal fabbricante, ditta fabbricante, luogo di produzione e indirizzo del produttore:
 - 100-001-S;
 - ZEYNI MEDIKAL TEKSTIL INSAAT SAN. VE TIC. LTD. STI.;
 - Yunus Emre Mah., 12 Yldirim Sok / BURSA/ TURKEY;
- ↪ Periodo di validità del prodotto e, per i prodotti sterili, metodo di sterilizzazione: 36 mesi;
- ↪ Tipo di confezionamento (primario e secondario): Busta trasparente – cartone;
- ↪ Numero pezzi per confezione (primario e secondario): 1 - 5;

- Realizzato in tessuto non tessuto idrofobico SMS che protegge dalla penetrazione di liquidi
Fissato con un sistema a quattro cravatte
Maniche rifinite con polsini elastici lavorati a maglia
Camice chirurgico del tipo a laccio, che consente di mantenere la sterilità dei chirurghi sul retro

➤ Caratteristiche tecniche del prodotto:

- in TNT idrorepellente
- - peso del tessuto: 43g/mq
- - sterile
- - allacciatura con fettucce di dimensione adeguata e posizionate in modo da consentirne la vestizione autonomamente e sterilmente dall'operatore
- - a manica lunga con polsini in maglina
- - chiusura posteriore del collo con fettuccia
- - copertura della schiena totale, ottenuta mediante completa sovrapposizione
- - cartoncino ferma-cintura di dimensioni adeguate a preservare la sterilità delle mani degli operatori durante la vestizione chirurgica
- - cuciture termosaldate
- - corpo in pezzo unico
- - confezionati con doppio involucro, busta in PE
- - presenza nella confezione di due telini in SMS o similari con ottime proprietà assorbenti e di dimensione adeguata ad asciugare le mani
- - misure: M, L, XL e XXL
- Possesso delle seguenti Norme/Certificazioni:
 - Dispositivo medico in conformità alla Direttiva 93/42/CE e s.m.i.
 - Conformità alla UNI EN 13795-1:2019
 - Conformità alla UNI EN ISO 10993-1:2010
 - Conformità alla UNI EN 16604:2004
 - Conformità alla UNI EN 556



Dispositivi Medici

[HelpDesk](#) [LogOut](#) [Italiano](#) [Inglese](#)

Dispositivi Medici di Classe I,IIa/b,III

Dispositivi medico-diagnostici in vitro

Dati Azienda

Firma off line

Dispositivi Medici
di Classe
I,IIa/b,III

- Dispositivo Medico (DM)
- Sistemi o Kit Assemblati (c.2 Art.12)
- Attività in corso
- Certificati CE
- Versamenti
- Trasmissione Dati
- Scarico dati DM inseriti
- Documentazione
- Notifiche Multiple Dm Simili

Home > Dispositivi Medici di Classe I,IIa/b,III > Dispositivo Medico (DM)

?

Dispositivo Medico (DM)

Criteri di Ricerca

Ricerca su tutti i DM ☒ Ricerca i DM in To-do List ☐

Progressivo di sistema attribuito al Dispositivo: 2034270

Fabbrikante:

Codice attribuito dal fabbricante (identificativo da:
catalogo): a:

Nome commerciale e modello:

Classificazione CND:

[Cerca](#)

Stato del DM:

Ruolo dell'utente rispetto al DM:

Immissione in commercio:

Iscritti al Repertorio:

Ricerca

Nuova Ricerca

Progressivo di sistema attribuito al Dispositivo	Fabbrikante	Codice attribuito dal fabbricante (identificativo catalogo)	Nome commerciale e modello	Classificazione CND	Stato del Dispositivo	Data Fine Commercio	Seleziona <input type="checkbox"/>
2034270/R	ZEYNI MEDIKAL TEKSTIL INSAAT SAN. VE TIC. LTD. STI.	100-001-S	CAMICE CHIRURGICO STERILE	T020401 - CAMICI CHIRURGICI STANDARD	V		<input type="checkbox"/>

Pagina 1 di 1

Stato del Dispositivo: L=IN LAVORAZIONE C=CONSOLIDATO V=VALIDATO P=PUBBLICATO U=CANCELLATO D'UFFICIO

Se il progressivo di sistema del DM è seguito dal simbolo (*) vuol dire che sono presenti in banca dati collegamenti con altre notifiche.

Qualora siano presenti piu' pagine riferibili al risultato della ricerca, l'attivazione del check 'Seleziona tutti' selezionerà solo i record della pagina corrente e non quelli presenti nelle pagine successive. Per selezionare i record delle restanti pagine utilizzare i link 'precedente / successiva' ed attivare, per ciascuna pagina, il relativo check ('seleziona tutti')

Seleziona: Cliccare su uno dei quadratini in corrispondenza del componente o dei componenti presenti nella lista a seconda delle operazioni

Operazioni attivabili:

- **Inserisci:** Consente di inserire un nuovo DM.
- **Copia:** Consente di effettuare la copia del DM selezionato, al fine di semplificare l'inserimento di un altro

DM, riutilizzando le informazioni già inserite.

- **Modifica:** Consente di modificare il DM selezionato per modificarne i dati precedentemente inseriti. E' possibile modificare DM che si trovano solo nello stato "in Lavorazione" o "Consolidato".
- **Cancella:** Consente di cancellare dalla banca dati il DM selezionato.
- **Inserisci DM simili:** Consente di inserire "velocemente" dei Dispositivi Medici simili al DM selezionato, aventi le sue stesse caratteristiche ad eccezione delle seguenti: Codice attribuito dal fabbricante, Nome commerciale, Misura ed Etichetta. La funzionalità si differenzia logicamente da quella di "Copia" in quanto i DM inseriti in tal modo costituiscono un ?gruppo? di dispositivi medici aventi un nucleo di informazioni comune, sui quali è pertanto possibile agire contemporaneamente attivando gli stessi processi ("Consolidamento" e "Validazione") o utilizzando le medesime funzioni ("Modifica" dei dati e "Fine immissione in Commercio").
- **Aggiorna DM simili:** Permette di accedere alla pagina di modifica dei soli dati specifici di un Dispositivo Medico inserito tramite la funzionalità di inserimento veloce (Codice attribuito dal fabbricante, Nome commerciale, Misura ed Etichetta).
- **Rinotifica:** Permette, in caso di variazione significativa dei dati del fabbricante, di effettuare, in modo semplificato, altre notifiche di un dispositivo medico pubblicato garantendo il collegamento con la notifica precedente.
- **Consolida:** Permette di consolidare i dati di uno o più Dispositivi Medici che si trovano nello stato "In Lavorazione".
- **Valida Off line:** Consente di firmare off-line i DM selezionati. E' possibile firmare DM che si trovano nello stato "Consolidato".
- **Dati commerciali:** Consente di accedere alla pagina di inserimento dei Dati commerciali di un Dispositivo Medico.
- **Documentazione:** Consente di modificare i file "pdf" relativi all'etichetta, le istruzioni per l'uso per il DM selezionato e il file relativo alla scheda tecnica. La funzionalità è attivabile sui Dispositivi Medici presenti in banca dati nello stato "Pubblicato".
- **DM necessari:** Permette di aggiornare la lista dei DM necessari per il funzionamento di un Dispositivo Medico Pubblicato (purché in fase di notifica sia stata dichiarata l'esistenza di legami con altri dispositivi).
- **Mandatario:** Consente di aggiornare il mandatario di un Dispositivo Medico pubblicato (purché in fase di notifica del DM sia stato dichiarato un mandatario).
- **Iscrizione nel repertorio:** Consente di iscrivere nel Repertorio il Dispositivo Medico selezionato.
- **Fine immissione in commercio:** Permette di dichiarare la data di fine immissione in commercio del DM selezionato.
- **Rimessa in lavorazione:** Consente di riportare in lavorazione un Dispositivo Medico pubblicato.
- **Dettaglio:** Consente di visualizzare il dettaglio dei dati relativi al DM selezionato.
- **Storico versioni:** Consente di visualizzare lo storico delle diverse versioni di un Dispositivo Medico che, da pubblicato, è stato riportato in lavorazione almeno una volta.
- **Stampa:** Consente di effettuare la stampa (in formato pdf) di una ricevuta di ritorno come attestazione della notifica effettuata. La suddetta riporterà il riepilogo dei dati firmati in fase di validazione.
- **Scarica xml:** Consente di effettuare il download su file compresso dei dati - rappresentati nel formato xml - relativi ai Dispositivi Medici selezionati. Si possono scaricare al massimo 10 Dispositivi Medici alla volta.

Notifica dei Dispositivi Medici

[Inserisci](#) [Copia](#) [Modifica](#) [Cancella](#) [Inserisci DM Simili](#) [Aggiorna DM Simili](#) [Rinotifica](#)

Convalida della notifica (modifica dello stato di lavorazione)

[Consolida](#) [Valida Off line](#)

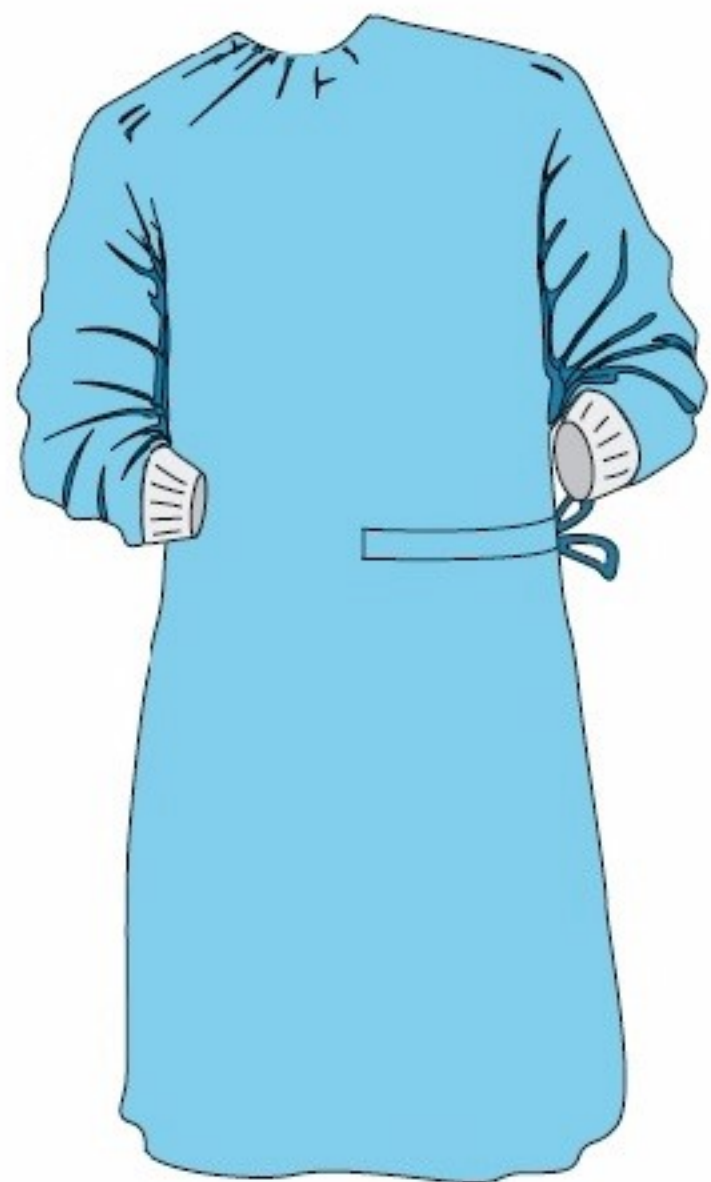
Aggiornamento post pubblicazione

[Dati Commerciali](#) [Documentazione](#) [DM Necessari](#) [Mandatario](#) [Iscrizione Repertorio](#)
[Fine Immissione in Commercio](#) [Rimessa in lavorazione](#)

Consultazione e Utilità

[Dettaglio](#) [Storico Versioni](#) [Stampa](#) [Scarica xml](#)

ZEVI MEDICAL	PRODUCT DESCRIPTION	
		<i>Revision :1</i>
	STANDARD SURGICAL GOWN 100-001-S	<i>Page: 1/1</i>



<i>Size</i>	<i>Length in cm</i>	<i>Girth in cm</i>	<i>Ref.</i>
S	118	139	G21-S
M	123	142	G21-M
L	126	146	G21-L
XL	129	150	G21-XL
XXL	133	155	G21-XXL

** Made from non-woven textile hydrophobic material SMS that protects against fluid penetration*

**Gowns are fixed with four ties system*

**Sleeves are finished with knitted elastic cuffs*

**Surgical gowns are a tie-round type, which enables to keep the sterility of surgeons back side*

UNICERT®



MEDICAL QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

Universal GmbH

This certificate is granted to the organization,

ZEYNI MEDIKAL TEKSTIL INS. SAN. VE TIC. LTD. STI.

Yunus Emre Mah. 12.Yildirim Sok. No 17 Yildirim-BURSA/TURKEY

by review of IA2-5076 numbered report for the scope

**MANUFACTURE AND SALES OF DISPOSABLE SURGICAL STERILE GOWNS,
DRAPES AND CUSTOM PACKS, NON-STERILE MEDICAL TEXTILE PRODUCTS**

to certify that a management system in accordance with
standard's clauses is established and being implemented

DIN EN ISO 13485:2016

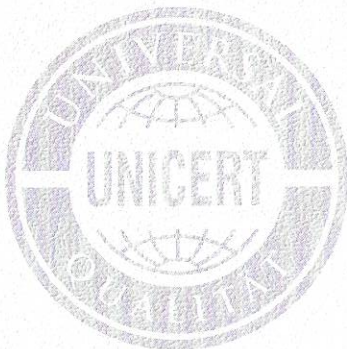
Certificate No : MDMS 0520 006861

Original Certification Date : 22.04.2020

Issue / Revised Date : 22.04.2020

Expiry Date : 21.04.2021

Certification Period : 3 years (1st year)



Universal GmbH

The authenticity of this certificate can be confirmed online or by e-mail to the Head Office via:

UNIVERSAL GmbH • Wilfried Diekmann Str., 20b, 44536 Lünen Germany • T : +49 (0) 231 9931 9960 • info@uni-cert.de • www.uni-cert.de

UNICERT®



QUALITY MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATE

Universal GmbH

This certificate is granted to the organization,

**ZEYNI MEDIKAL TEKSTIL INS.
SAN. VE TIC. LTD. STI.**

Yunus Emre Mah. 12.Yildirim Sok. No 17 Yildirim-BURSA/TURKEY

by review of IA2-5076 numbered report for the scope

**MANUFACTURE AND SALES OF DISPOSABLE SURGICAL STERILE GOWNS,
DRAPES AND CUSTOM PACKS, NON-STERILE MEDICAL TEXTILE PRODUCTS**

to certify that a management system in accordance with
standard's clauses is established and being implemented

DIN EN ISO 9001:2015

Certificate No : QMS 0520 006861

Original Certification Date : 22.04.2020

Issue / Revised Date : 22.04.2020

Expiry Date : 21.04.2021

Certification Period : 3 years (1st year)



Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-16058-01-00

Universal GmbH

The authenticity of this certificate can be confirmed online or by e-mail to the Head Office via:

UNIVERSAL GmbH • Wilfried Diekmann Str., 20b, 44536 Lünen Germany • T : +49 (0) 231 9931 9960 • info@uni-cert.de • www.uni-cert.de



Notified Body 1023
INSTITUTE FOR TESTING AND CERTIFICATION, Inc.,
třída Tomáše Bati 299, Louky, 763 02 Zlín, Czech Republic

EC Certificate - Production Quality Assurance No. 09 0816 QS/NB

The quality system of manufacturer

Zeyni Medikal Tekstil Ins. San. Ve Tic. Ltd. Sti.

Yunus Emre Mah. 12.Yıldırım Sok. No 17 Yıldırım –BURSA, Turkey

has been certified as meeting the requirements of

Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annex V

for the following product category(ies):

Sterile Disposable Surgical Gowns and Drapes and Drape Sets

The Notified Body No. 1023 declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex V. The Notified Body has audited this system with limitation to those aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions. This part of quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subjected to periodical surveillance.

Valid from: 2020-06-23

Valid until: 2021-11-24

First Issued: 2009-11-26

Revision: f



Date: 2020-06-23

Mgr. Jiří Heš
Representative of the Notified Body No. 1023



Notified Body 1023
INSTITUTE FOR TESTING AND CERTIFICATION, Inc.,
třída Tomáše Bati 299, Louky, 763 02 Zlín, Czech Republic

Annex to EC Certificate No. 09 0816 QS/NB

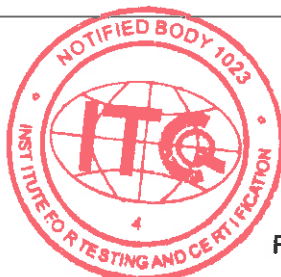
issued for manufacturer:

Zeyni Medikal Tekstil Ins. San. Ve Tic. Ltd. Sti.
Yunus Emre Mah. 12.Yıldırım Sok. No 17 Yıldırım –BURSA, Turkey

Product(s):

Name: Drape sets
Trade name(s): -
Model(s): see table below
Class: Is
GMDN: 35531

Drape set types	Code number
General surgery drape set	101-001-S
Laparoscopy drape set	201-001-S
Minor surgery drape set	102-001-S
Dressing surgery drape set	103-001-S
Spinal surgery drape set	301-001-S
Craniotomy surgery drape set	401-001-S
Shunt surgery drape set	401-002-S
Valve Replacement surgery drape set	501-001-S
Cardiovascular Thoracic drape set	202-001-S
Anjyo drape set	601-001-S
By-pass drape set	602-001-S
Ophthalmic drape 1	701-001-S
Ophthalmic drape 2	701-002-S
Caesarean drape set	801-001-S
O.P.U surgery drape set	802-001-S
Delivery drape set	802-002-S
Dental drape set	803-001-S
Biopsy drape set	804-001-S
Cystoscopy drape set	901-001-S



Date: 2020-06-23
Revision: f

Mgr. Jiří Heš
Representative of the Notified Body No. 1023



Notified Body 1023
INSTITUTE FOR TESTING AND CERTIFICATION, Inc.,
třída Tomáše Bati 299, Louky, 763 02 Zlín, Czech Republic

Annex to EC Certificate No. 09 0816 QS/NB

issued for manufacturer:

Zeyni Medikal Tekstil Ins. San. Ve Tic. Ltd. Sti.
Yunus Emre Mah. 12.Yıldırım Sok. No 17 Yıldırım –BURSA, Turkey


Drape set types	Code number
Percutaneous drape set	901-002-S
T.U.R drape set	901-003-S
Ear-nose-throat drape set	902-001-S
Vertebra surgery drape set	903-001-S
Arthroscopy drape set	904-001-S
Extremity drape set	904-002-S
Hip surgery drape set	904-003-S
Rhinoplasty set	905-001-S
Vertebra set	906-001-S
I.V.F. Drape set	907-001-S
E.T set	907-002-S
Abdominal drape set	908-001-S
Hand surgery set	904-004-S
Chemotherapy drape set	909-001-S

Name: Gowns
Trade name(s): -
Model(s): see table below
Class: Is
GMDN: 35531

Gown Types	
Standard Surgery Gowns	100-001-S
Protected Surgery Gowns	200-001-S



Date: 2020-06-23
Revision: f


Mgr. Jiří Heš
Representative of the Notified Body No. 1023



SYNDICATE OF INTERNATIONAL SYSTEM CERTIFICATIONS

This Certificate has been awarded to

**ZEYİNİ MEDİKAL TEKSTİL İNŞAAT
SANAYİ VE TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ**

YUNUSEMRE MAHALLESİ 12.YILDIRIM SOKAK NO:17
YILDIRIM / BURSA / TÜRKİYE

In recognition of the organization's Management System
which complies with

EN 13795-1:2019

The scope of activities covered by this certificate is defined below

**MANUFACTURING, SALES OF DISPOSABLE, STERILE AND
NON-STERILE SURGICAL APRON AND COVERS**

**TEK KULLANIMLIK, STERİL VE STERİL OLMAYAN CERRAHİ ÖNLÜK
VE ÖRTÜLERİN İMALATI, SATIŞI**

Certificate Number: **SISTUREN082020161**

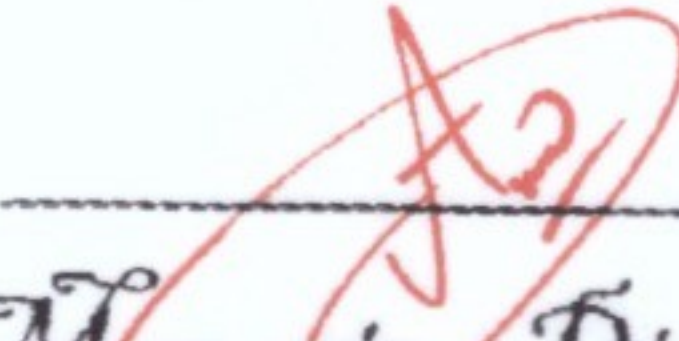
Date of Issue of Original Certificate: **21.08.2020**

Date of Issue of latest certificate: **21.08.2020**

Expiry Date: **20.08.2021**

SYNDICATE OF INTERNATIONAL SYST

NS


Managing Director




Note: This certificate is valid only if produced with the
continuation letter after the surveillance is carried out successfully.

The Organization's documentation and Implementation has been reviewed and found to
comply with the relevant standard rules. This certificate of Compliance is based on the
evaluation of the mentioned scope given above. Organization is responsible for maintaining
the responsibilities of the relevant standard rules. Any significant changes in the scope of
the certification or standard referred above render this certificate invalid.

Corporate office(SIS):- Plot No. 1539, 2nd Floor, Sector-4, Gurgaon-122001, Haryana, India.
International office(SIS):- URB. Santa Ana Cal. German, Schrieber 276, San Isidro, Lima, Peru 15047.
Email us :-support@siscertifications.com, info@siscertifications.co.in. Call:- +91-9854721848
Web:- <http://www.siscertifications.co.in>, www.siscertifications.com
The status of this certificate can be verified on "<http://www.siscertifications.co.in>".



Talep-Teklif no: Request-Tender no	TLF-20-1815	GAZ KROMOTOGRAFI İLE KALINTI ETİLENOKSİT TAYİNİ DENEY RAPORU TEST REPORT FOR RESIDUAL ETHYLENE OXIDE ANALYSES BY GAS CHROMATOGRAPHY	 Test TS EN ISO/IEC 17025 AB-0052-T AB-0052-T M20-3169- Rev01 12-20
Kabul Tarihi: Receiving Date	03.12.2020		
Test Başlangıç Tarihi: Test Initiation Date	03.12.2020		
Test Bitiş Tarihi: Test Final Date	09.12.2020		
Rapor Yayınlanma Tarihi: Publication Date of the Report	16.12.2020		

MÜŞTERİ FİRMA- ADRES/ CUSTOMER-ADDRESS

ZEYİNİ MEDİKAL TEKSTİL İNŞAAT SAN.VE TİC.LTD.ŞTİ
YUNUSEMRE MAH.12.YILDIRIM SOK.NO:17 YILDIRIM /BURSA

NUMUNE İLETİM ŞEKLİ / SAMPLE TRANSMISSION TYPE

Müşteri tarafından gönderilmiştir.
It was sent by the customer.

METOD TANIMI / METHOD DESCRIPTION

Ürün üzerindeki EO "Kullanım Benzerliği" ekstraksiyon metodu ile geri kazanılmıştır. Elde edilen ekstraksiyon gaz kromatografi cihazı ile test edilmiştir.
Residual EO has been recovered by "Simulated-Use" extraction method. Extraction has been tested by gas chromatography.

REFERANS STANDART/ REFERENCE STANDARD

ISO 10993-7: Tıbbi Cihazların Biyolojik Değerlendirilmesi Bölüm 7 Etilenoksit Sterilizasyon Kalıntıları
ISO 10993-7: Biological Evaluation of Medical Devices Part 7 Ethylene oxide sterilization residuals

NUMUNE BİLGİLERİ/ SAMPLE INFORMATION

Numune Tanımı Sample Description	Standart Cerrahi Önlük /Standard Surgical Gown		
Numune Ref Sample Ref	NA	Numune Lot Sample Lot	NA
Numune Numarası Sample Number	M20-3169-1	Numune Sayısı Number of Sample	2 STERİL 1 NON STERİL
Numunenin hastada kullanım süresi Sample using time to patient	zaman ≤ 24 saat / time ≤24 hour 24 saat<zaman≤30 gün / 24hours<time≤30days zaman>30gün / time>30days		X
Sterilizasyon Tarihi Sterilization date	30.11.2020		
Karantina/Depo Sıcaklığı Quarantine/ Storage Temperature	NA		

❖ **ÖLÇÜM ANALİZ SONUÇLARI/ TEST RESULTS**

*Ürün üzerinde kalan etilenoksit miktarı aşağıdaki gibidir.
*The amount of ethylene oxide remaining on the product is as follows.

NUMUNE SAMPLE	BİRİM UNIT	* SONUÇ RESULT	BELİRSİZLİK UNCERTANITY	AÇIKLAMA (Uygun/ değil) RESULT (Suitable/not)
ST1	µg/cm2	N.D.	±NA	Uygun/Pass
st2	µg/cm2	N.D.	±NA	Uygun/Pass

- Tespit limiti 0,01 mg'dir. - Dedection limit is 0,01 mg.
ND - Tespit edilemedi.**Not detected.**

❖ **UYGUNLUK BEYANI /DECLARATION OF CONFORMITY**

Uygunluk beyanı karar kuralı 1 göre verilmektedir.
Not: Müşteri tarafından aksi belirtilmediği sürece kural 2 uygulanır.
Declaration of conformity decision rule 1 are provided.
Note:Rule 2 applies unless otherwise specified by the customer.

❖ **LİMİTLER/ LIMITS**

İLGİLİ LİMİT Relevant Limit	EKSTRAKSİYON METODU EXTRACTION METHOD	KALINTI EO LİMİTLERİ LIMITS OF RESIDUAL EO			
		Günlük Ort.Doza Average daily dose	Zaman ≤24 Saat times≤24 hour	24 saat<zaman≤30 gün 24 hours<times≤30 days	zaman>30gün time>30day
	Sınırlı Temas Limited Exposure	4 mg	-	-	-
	Uzun Süreli Temas Prolonge Exposure	2 mg	4 mg	60 mg	-
	Sürekli Temas Permanent Exposure	0,1 mg	4 mg	60 mg	2,5 g

İLGİLİ LİMİT Relevant Limit	ÜRÜN KATEGORİSİ PRODUCT CATEGORY	E.O. E.O.
	Tolere Edilebilir Temas Limiti Tolerable Contact Limit	10µg/cm² yada ihmal edilebilir iritasyon 10µg/cm² or negligible irritation
	Intraocular Lens	0,5 µg/lens/gün 1,25 µg/lens
	Kan Hücre Ayırıcıları/ Blood cell seperator	10 mg
	Kan oksijen sağlayıcı/ Blood Oxygenator	60 mg
	Kardiyopulmoner bypass cihazı Cardiopulmonary bypass devices	20 mg
	Kan Saflaştırıcı cihazı (Hemodiyaliz) Blood purification devices(Hemodialysers)	4.6 mg
X	Açık yara içermeyen deri ile temas eden örtüler Drapes contacting intact skin	10µg/cm² yada ihmal edilebilir iritasyon 10µg/cm² or negligible irritation


❖ **SAPMALAR/ DEVIATIONS**

NA

❖ REVİZYON TARİHÇESİ/ REVISION HISTORY

Rev No – Tarih Rev No - Date	Revizyon Nedeni Revision Reason
00 - 09.12.2020	Yeni yayın / <u>New publication</u>
01 - 16.12.2020	Ürün İsmi İngilizce olarak düzenlendi. / <u>The Product name was edited in English .</u>

❖ ONAYLAR/ APPROVALS

	İsim-Ünvan	İmza - Tarih
Laboratuvar Onay/ Laboratory Approval:	Ayşegül İSFENDİYAR KİMYAGER CHEMIST	E-İmzalayan: AYŞEGÜL İSFENDİYAR Tarih: 16.12.2020
Kalite Onay/ Quality Approval:	Özenç EFE ÖZTÜRK KİMYAGER CHEMIST	E-İmzalayan: ÖZENÇ EFE ÖZTÜRK Tarih: 16.12.2020
Mühür / Seal		

Test sonuçları bu test raporunda tanımlanan ve test edilen numuneler için geçerlidir.
Test results are valid only for the tested samples identified in this test report

Bu rapor Bıçakcılar Laboratuvarının yazılı onayı olmadan kısmen kopyalanamaz.
İmzasız ve mühürsüz raporlar geçersizdir.

This report shall not be reproduced other than in full except with the permission of Bıçakcılar Laboratory.
Testing reports without signature and seal are not valid

Bu belge 5070 sayılı elektronik imza kanununa göre güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.
This document is signed with a secure electronic signature according to the electronic signature law numbered

ZEYNI MEDİKAL

STANDARD SURGICAL GOWN LARGE



8 682340 120062

LOT

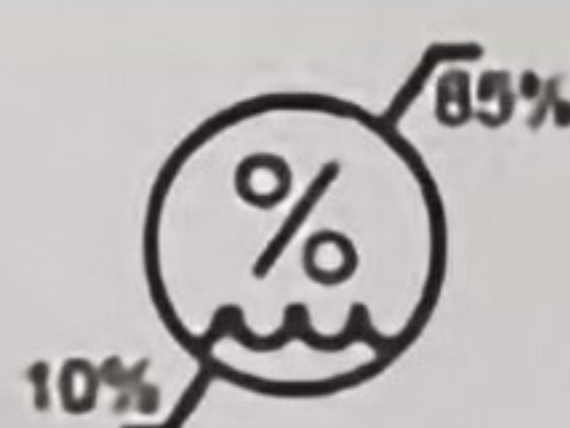
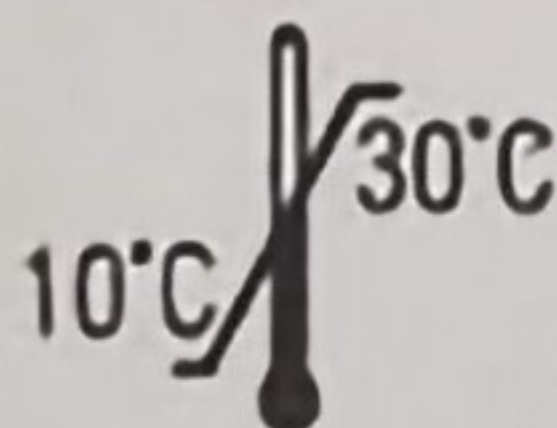
ZN20200617



2020/07



2023/07



STERILE EO



PLEASE DO NOT USE DAMAGED PACKAGE

CE 1023



Zeyni Medikal Tekstil İnşaat San. Ve Tic. Ltd. Şti.

Yunusemre Mah. 12. Yıldırım Sk. No:17

YILDIRIM/BURSA/TÜRKİYE

Tel:+90 0224 369 32 32 Faks:+90 0224 369 32 36