





Odem

Disposable medical masks

Product: Disposable medical masks

EN14683:2019 TYPE II R

Specification: 17.5cm x 9.5cm

Number of layers: 3 layers

Shelf life: 2 years

Packing Box:

Quantity: 50 pcs/box

Size: 19.5 x 10 x 10

Packing Carton:

Quantity: 48 pieces / carton

Size: 60x40x40





EU DECLARATION OF CONFORMITY

MANUFACTURER

ECE FASHION TEKSTİL SANAYİ TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ

Mehmet Nesih Özmen Mah. Defne Sk. No:9/1 Güngören ISTANBUL / TURKEY ISTANBUL / TURKEY

PRODUCT DESCRIPTION

Layered and molded medical device classified in the Class I - Medical Device to be used as protection against inhalation of viruses, bacteria, other microorganisms, allergens from the environment

> Brand Name: VOINMED Model: VN102 Type IIR

The Producer / the Manufacturer declares on his sole responsibility that the product above is, under conditions of normal use and conditions defined by the Producer / the Manufacturer, safe and meets all the necessary legal conditions and requirements. The product, a medical device that is intended for single use and solely in accordance with the Producer's / the Manufacturer's instructions.

- The Conformity is assessed especially with the following provisions:

 Government Regulation no. 93/42/EEC Medical devices establishing technical requirements for medical devices, in effective wording
- Technical standard EN 14683:2019+AC:2019 Medical face masks Requirements and test methods
- Other relevant harmonized legislation
- · Other relevant local, national and community standards
- For the assessment of conformity, the following documents were also applied to:
- Tests for irritation and delayed-type hypersensitivity
- Results of laboratory tests Ekoteks Laboratuvar Testing Laboratory Bayterial filtration efficiency Results of laboratory tests Ekoteks Laboratuvar Testing Laboratory Microbial Cleanliness
- Results of laboratory tests Ekoteks Laboratuvar Testing Laboratory Differential Pressure
- Results of laboratory tests Ekoteks Laboratuvar Testing Laboratory Splash Resistance Pressure

MARKING, LABELLING

Annex 1, §13, of the Medical Devices Directive (93/42/EEC) or Annex 1, §23, of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745 specifies the information that should be specified on the packaging in which the medical face mask is supplied. The following information shall be supplied:

type of mask (as indicated in Table 1). EN ISO 15223-1:2016 and EN 1041:2008+A1:2013 should be

MEASURES TO ENSURE CONFORMITY

The Producer / the Manufacturer declares that he has taken all necessary measures to ensure the conformity of products placed on the market with technical documentation and basic requirements for this type of product.

General Manager



TEKNÍK DEĞERLENDİRME RAPORU

RAPOR TARIHI / NO: 11.09.2020 / 09-2020-T0367

Üretici: ECE FASHİON TEKSTİL SANAYİ TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ Adres: Mehmet Nesih Özmen Mah. Defne Sk. No:9/I Güngören ISTANBUL / TURKEY

Yukarıda ismi verilen kuruluş tarafından üretimi gerçekleştirilen ürünün ilgili olduğu Avrupa Birliği harmonize ürün standardı olan EN 14683+AC:2019 sandardı Ek ZA tablosu ve 93/42/EEC Tibbi Cihazlar Yönetmeliğinin Sınıf I gereklilikleri açısından gönüllü olarak yaptığı başvurusu üzerine aşağıdaki incelemeleri vapılmıştır.

Ürün Tanımı: Medikal Yüz Maskesi Marka: VOINMED Model: VN102



Gerçekleştirilen üçüncü taraf incelemeler kapsamında üreticinin sunduğu teknik dosyası incelenmiş ve ürünlerinin EN 14683/AC:2019 standardı ZA Ekinde gösterilen deneyleri gerçekleştirilmiştir. (Ek 1 Ekoteks Laboratuvar ve Gözetim Hizmetleri A.Ş. tarafından düzenlenmiş 08/09/2020 20028357 tarih ve numaralı deney raporları)

Bu rapor ve bu raporun olumlu olması durumunda düzenlenecek belge, üreticinin 93/42/EEC Tıbbi Citazlar Yönetmeliği kapsamındaki sorumluluğunu ortadan kaldırmaz veya devralmaz. Üretici 93/42/EEC Smrf 1 olan bu ürlule liğli itüm sorumluluklarını stirekli olarak yerine getirmeldir.

UFR-383 12.12,2018 Rev.01



Încelemeye dair sonuçlar aşağıda verilmiştir;

A- Teknik Dosya İncelemesi

Üreticinin 93/42/EEC Tıbbi Cihazlar Yönetmeliğine göre hazırlanmış bir teknik dosyasının mevcut olduğu, yönetmelikte belirtilen temel sağlık ve güvenlik gerekliliklerinin ele alındığı ve bu gerekliliklerin yerine getirilmesi konusunda dokümante edilmiş tanımlamalara sahip olduğu değerlendirilmiştir.

B- Ürün Deney Sonuçları

Üretici tarafından teslim edilen ürünler TS EN 14683/AC:2019 standardı ZA Eki göz önüne alınarak aşağıdaki deneylere tabi tutulmuş ve deney sonuçları değerlendirilmiştir.

1. Biyouyumluluk

Ürüne ait teknik dosya incelemesinde, üreticimin üründe kullanılan malzemelerin tedariğinde biyo uyumluluk şarltarını gözettiği ve malzeme temininde yarı mamil retricilerinden ürünlerin biyo uyumluluğuna dair gerekli mahbitileri temin ederek kendi ürettiği maskelerin biyo – uyumluluk şarıltarını sağladığına dair beyanının bulunduğu, bu süreçlerin yönetimi konusunda dâhili görevlendirmelerin yapılmış olduğuna dair beyanların bulunduğu görülmüş ve yeterli olarak değerlendirilmiştir.

2. Bakteri Filtrasyon Verimliliği

Bakteri Filtrasyon Etkinliği: TS EN 14683/AC:2019 Ek B metodu doğrultusunda suni olarak hazarlanmış bakteri muhtevasının belirli bir akış ile ilgili deney metodunda tanımlanmış bir düzenekte en az 5 maske numunesi bakteri içeren hava geçişine 28.3 L/dak akış hızı ile 2 dakika maruz bırakılmıştır. Değişik partikül büyüklükleri ile elde edilen örneklerin inkübasyonu sonuçları anılan deney raporunda gösterilmiştir.

TS EN 14683/AC standardında verilen performans sınıflarına göre tıbbi maske tiplerinin göstermesi gereken minimum bakteri filtrasyon etkinliği aşağıdaki tabloda verilmiştir;

Test	Tip I*	Tip II	Tip IIR
Bakteri Filtrasyon Verimliliği (BFE), (%)	≥ 95	≥ 98	≥98

* Tip 1 tibbi yüz maskeleri yalnızca hastalar veya diğer kişiler tarafından salgınlar durumunda riskin döğrülmesi amacıyla kullanılmalıdır. Tip 1 maskeler, sağlık sağlık çalışanlarının ameliyat veya benzeri sağlık hizmetlerinin verildiği ortamlarda kullanım amaçlı değildir.

5 deney numunesi üzerinden yapılan incelemede en düşük bakteri filtrasyon değerinin 100 % olarak verildiği görülmüştir. Bu sonuca göre maske performansının standartta verilen Tip I, Tip II ve Tip IIR performans sınırlın sağladığı değerlendirilmiştir.

Laboratuar sonuçlarının güvenliği açısından pozitif ve negatif kontrol verilerinin tutarlı olduğu izlenmiştir.

3. Mikrobiyal temizlik (Bioburden)

Mikrobiyal Temizlik (Bioburden): ISO 11737-1 standardına göre gerçekleştirilen deneyde koloni oluşturan birimlerin sayılması ile gerçekleştirilen deney sonuçlarının tüm performans suntfarı için 30 birimin altında olması beklenmektedir.

UFR-383 12.12.2018 Rev.01



THE REPUBLIC OF TURKEY MINISTRY OF HEALTH TURKISH MEDICINES AND MEDICAL DEVICES AGENCY

Certificate No: 85691 Date of Issue: 22 June 2020

CERTIFICATE OF FREE SALE

To Whom It May Concern:

It is hereby certified that the products listed in the attached schedule manufactured by "ECE FASHION TEKSTIL SANAYI TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ" (Mehmet Nesih Özmen Mh. Defne Sk. No:9/1 GÜNGÖREN ISTANBUL) are CE marked in accordance with Medical Device Directives and are freely sold in Turkey.

This certificate is issued to be given to the relevant competent authorities of other countries and is valid for 36 months from the date of issue.

The products listed in the attached schedule are registered from the date of issuance of this certificate and information about the current status of these products is accessible through https://utsuygulama.saglik.gov.tr/UTS/vatandas#/vatTibbiCihazListele.

Yours Sincerely.

Asım HOCAOĞLU, Ph.D. Head of Medical Device Registration and Coordination Department

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Tel:+90 312 218 33 33

Faks: +90 312 218 30 59

Page 1/2

Çankaya-Ankara-TÜRKİYE http://www.titck.gov.tr

PRODUCT SCHEDULE

Barcode	Brand	Label Name	Referance No/ Version/Model	GMDN Code
8682729067902	ECEMED	Medical Face Masks	YOK	35177

Product Schedule

Asım HOCAOGTU, Ph.D. Head of Medical Device Registration and Coordination Department

Page 2/2





MSCB - 131



This Certificate has been awarded to

ECE FASHION TEKSTIL SANAYİ TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ

M. NESÍH ÖZMEN MAH. DEFNE SOKAK NO:9-1 GÜNGÖREN / İSTANBUL / TÜRKİYE

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

ISO 9001:2015

The scope of activities covered by this certificate is defined below

MANUFACTURING AND SALES OVERSHOE, BONE, MASK

GALOŞ, BONE, MASKE İMALATI VE SATIŞI

Certificate Number: SISTURQ0420202079 Date of Issue of Orginal Certificate: 22.04.2020 Date of Issue of Latest Certificate: 22.04.2020 Expiry Date: 21.04.2021



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 rewiewed and found to comply with the relevant standard rules. This contificate of Registration is based on the evaluation of the mentioned scope given above. Organization is responsible for maintaining the responsibilities of the revielant standard rules. Any significant changes in the scope of the certification or standard referred above render this certificate invalid. This is an accredited certificate isseard by SIS Certifications PVI. Ltd. sanctioned for issue by International Accreditations Services, 3000 Saturn Street Studies 100 Break, Callorina 32282-1732, USA

Email us : support@siscertifications.com, info@siscertifications.co.in Call: - +91-9654721646 - http://www.siscertifications.co.in. www.siscertifications.com The status of this certificate can be verified on "http://www.siscertifications.co.in"

Issue No.:01

of Registration

This is to Certify that the

Medical Device - Quality Management System

ECE FASHION TEKSTİL SANAYİ TİCARET LIMITED SIRKETI

M.NESİH ÖZMEN MAH. DEFNE SOK. NO:9-1 GÜNGÖREN / İSTANBUL/TÜRKİYE

has been independently assessed and is compliant with the requirements of

ISO 13485:2016

This Certificate is applicable to the following product or service ranges: MANUFACTURING AND SALES OVERSHOE, BONE, MASK

GALOS, BONE, MASKE İMALATI VE SATIŞI

:: Certificate No :: TR51595H

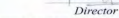
05 March 2020 Date of initial registration

Date of this Certificate 05 March 2020

Surveillance audit on or before 04 March 2021

Recertification Due / Certificate expiry 04 March 2023 This Certificate is property of Staunchly Management & System





STAUNCHLY MANAGEMENT & SYSTEM SERVICES LTD.

Email: info@staunchlyservices.com Web: www.staunchlyservices.com

For precise and updated information concerning the present certificate mail to info@staunchlyservices.com This Certificate is the property of Staunchly Management & System Services Private Limited and shall be returned immediately will



(10-1) Cerrahi, stibi, diş hekmilği ve veterinerlik için alat, cihaz ve mobilyalar (10-2) Yapay organisr ve protezier. (10-4) Amelyamane gysllen ve steril ortiller. (10-5) Cinsel amadi alettet ve malzemeter. 110-61 Prezervapiter (kondonykaput). (10-7) Bioeroniar, biberon emziden, emzikler, bebekter ich dis kastylicitär. (10-8) Tribbi amacılı bilezikler ve yüzükler, romatizma önleyici bileklikler ve yüzükler. (25-5) Reldamolik, pazaroma ve halifa lilgider ilo ligil hizmotlor, tican vo reldam amagli zergi ve fuariant organizazyonu hizmotlori, reldam amagli takanım fizzivelleri; alio ve sacolar için orline pazazyeri (memet sitesi) sağlama hizmotleri. (35-2) Buro hamoten; zevretrik hamelen, gazere aboneligi düzerleme hamelen, istatisklerin derkretesi, büro makinelenini kiralanması hamelen, bilgisayar ven usperlanndaki hilginin sistematik hale getirimesi, telefon cevaplama hizmeten. (56.3) by yönelim, idaresi ve bu konular le ilgili danışmanlık, muhacese ve mai müşavrlik hizmetler, personel işe yerleşirmə, ilça alma, personel seçimi, personel temiri hizmetleri, tihala-frazcal acentre hizmetleri, şeççi personel görevlendime (başkası adına fahra yatıma, vergi yatıma, irada işlemleri gibi işi takbi) hizmetleri. Schröder, draugs-virulest seelin kraineste, good persone geneelengte laspass active dans yearte, gegrey printer, state yearning dan jakes, incremen.

(DSG) Mysterienn nation eleveral by gestion general was earned and provider and provider of the provider (35-4) Açıx artımaların düzenlenmesi ve gerçekleştirilmesi hizmetleri. FATURA DÜZENLENECEK BASVURU SAHIBI Tc Kimlik Mergi No 0070801858 Ad Soyad/Univan DEKONT BILGILER v evrak Tierk Pagen ver Marka Kuzzens tarof odan obspannismopus. Evrakus dojirologunu https://epats.turkpatent.gov.tr/rum/TP/DOGRUL/A/gorumale/III=ASSA796DEE184821E9535A#IA#C49A16 adressaden veya Qik kodu.