

인정번호(No.) :KTR-BBAA-8333

의료기기 제조 및 품질관리 기준 적합인정서 (Certificate of GMP)

■ 업체명/허가번호(Company name of Applicant / License No.)

휴먼플러스텍/제 1544 호

HumanPlusTech

■ 대표자 (Representative)

박성미 (PARK SUNG MI)

■ 업체 소재지 (Company address of Applicant)

경기도 남양주시 별내3로 336 별내프라자 303호

303 Byeollae Plaza, 336, Byeollae 3-Ro, Namyangju, Korea

■ 제조소명 (Name of Manufacturer)

제조의회자 : Diopsys, Inc.

제조사 : Vexos

■ 제조소 소재지 (Address of Manufacturer)

제조의회자 : 16 Chapin Road, Suite 911-912, P.O.Box 672, Pine Brook, NJ 07058, USA

제조사 : 110 West Commerce Drive LaGrange, Ohio, USA, 44050

■ 품목군 (Category)

생체현상 측정기기(Physiological Monitoring Device)

의료기기 제조 및 품질관리기준에 적합함을 인정합니다.

(We hereby certify that the above manufacturer complies with Korea

Good Manufacturing Practices of Medical Devices for the product group listed above)

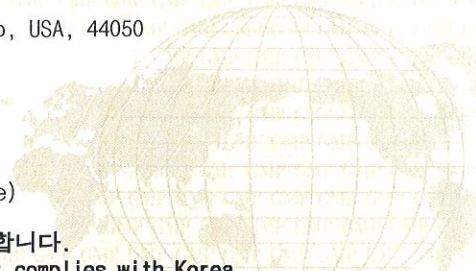
발행일자(Date of Issue) : 2020. 05. 29

유효기간(Date of Expiration) : 2023. 05. 28

KTR

한국화학융합시험연구원

KOREA TESTING & RESEARCH INSTITUTE



인정번호(No.) : KTR-BBAA-8332

[붙임]

순번(NO.)	품목군(Name of Category)	비 고(Remarks)
1	생체현상 측정기기 Physiological Monitoring Device	

