

6. 2020 年 10 月 1 日起，所有在大陆境内销售的医疗器械，都必须符合 GB 4793.1-2012 的要求。对于不符合 GB 4793.1-2012 要求的医疗器械，应当在 2020 年 10 月 1 日前停止生产，并在 2020 年 10 月 1 日前停止销售。

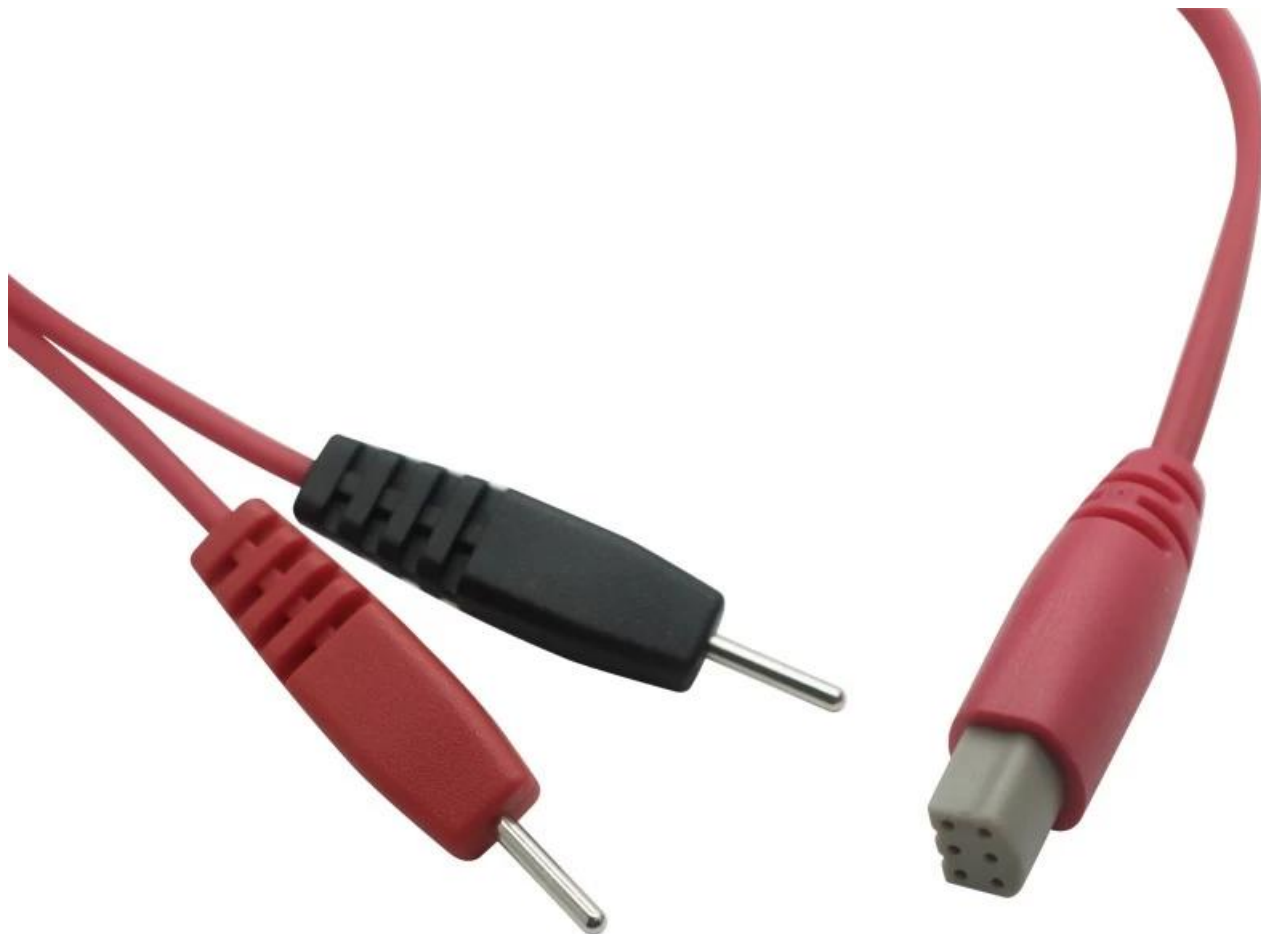
ECG 2.0 和 ECG And Electrotherapy Sys 2.0 的 ECG 部分，符合 GB 4793.1-2012 的要求。

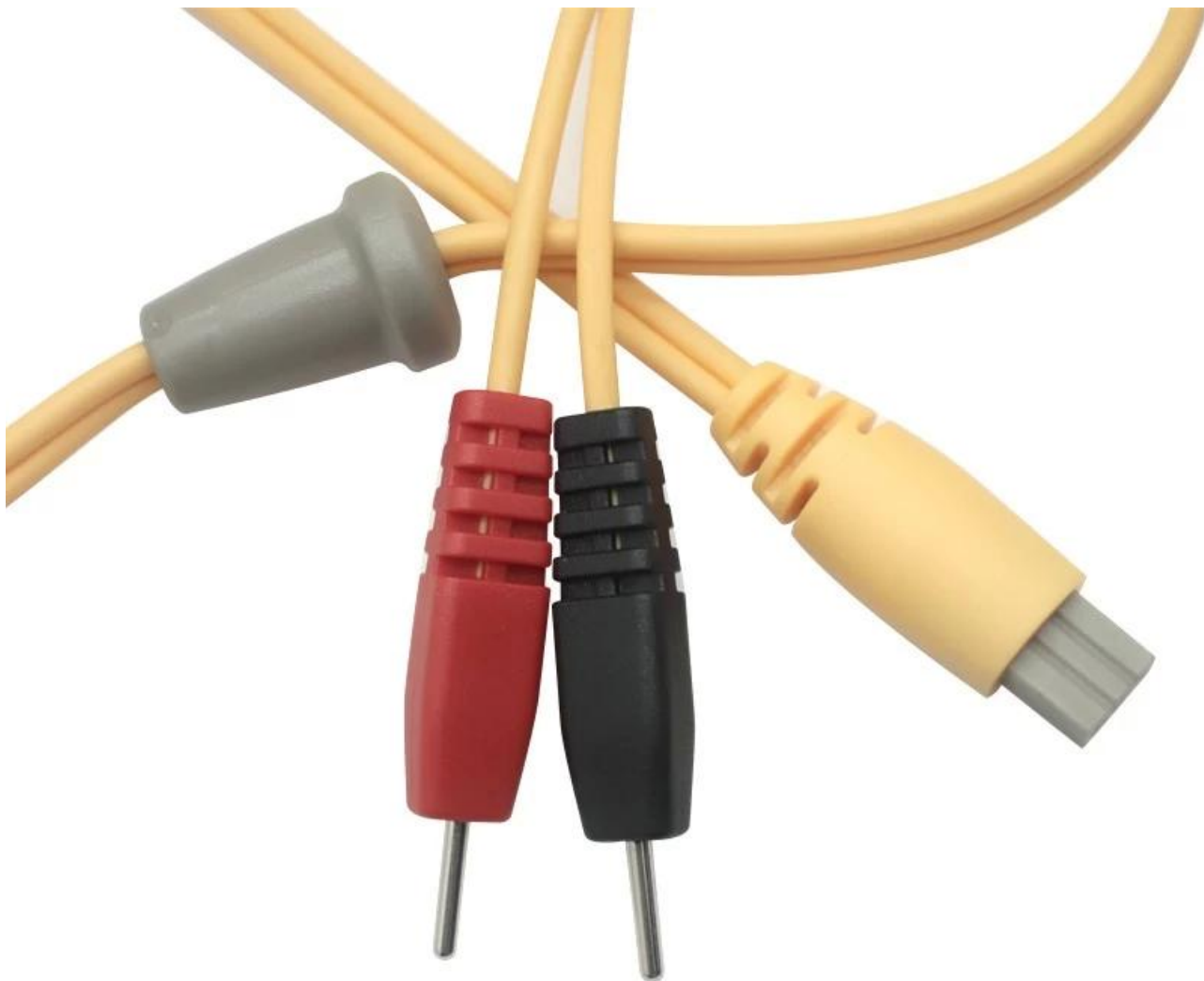
Tems 4.0 和 Tems 2.0 的 ECG 部分，符合 GB 4793.1-2012 的要求。

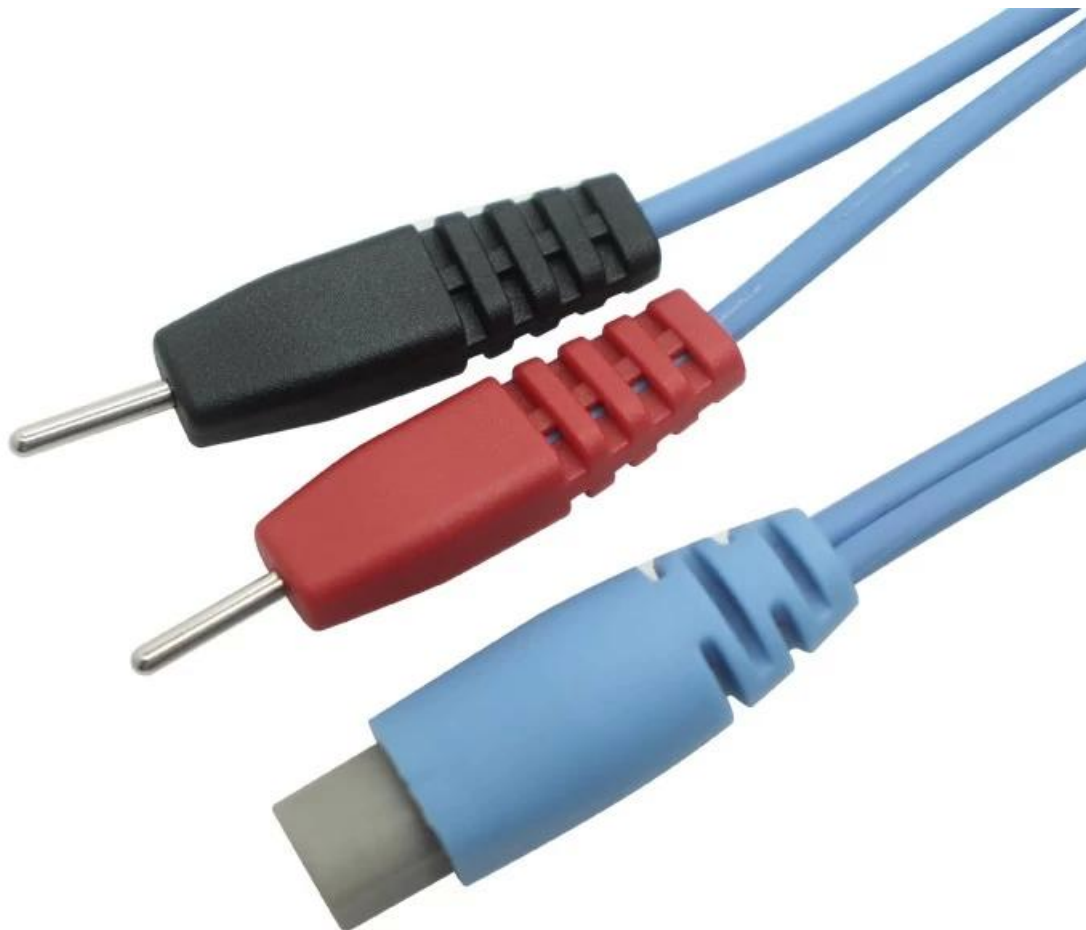
ECG 2.0 和 ECG And Electrotherapy Sys 2.0 的 ECG 部分，符合 GB 4793.1-2012 的要求。

ECG 2.0

1. 符合 GB 4793.1-2012 的要求。
2. 符合 GB 4793.1-2012 的要求。
3. 符合 ISO 9001 和 CE 的要求。
4. 符合 ISO 9001 和 CE 的要求。
5. 符合 TENS 的要求。
6. 符合 GB 4793.1-2012 的要求。







□□□□

About us

10+ Years Experienced Professional Manufacturer of Customized Cables.



3000 M²

Factory
space with
10years of
production
experience

100+

Employees

OEM/ODM

Support
customized

IOS13485

Certified
Medical
Accessory
Manufacturer

7.

8. 工厂地址

Q1 工厂地址在哪里？

A 工厂地址在 Goochain 工厂，位于中国江苏省苏州市工业园区，交通便利，环境整洁。

Q2 工厂是否通过 ISO13485 认证？

A 工厂通过 Alibaba 认证，支持 PayPal、T/T、Western Union、L/C。

Q3 工厂是否通过 FDA 认证？

A 工厂通过 FDA 认证，符合 QC 标准，产品符合 FDA 要求。

A