



# CERTIFICATE OF IVD NOTIFICATION

Ref. No : CMB 8764-2020

BELGIUM

Date: 04/03/2020

Order No.:CMB 8723-2020

THIS IS TO CERTIFY THAT, ACCORDING TO THE COUNCIL DIRECTIVE 98/79/EC, OBELIS S.A. (O.E.A.R.C.) PERFORMED ALL NOTIFICATION DUTIES AND RESPONSIBILITIES AS THE EUROPEAN AUTHORIZED REPRESENTATIVE (EC REP) OF:

NAME: SANSURE BIOTECH INC.

ADDRESS: SANSURE BIOTECH INC.  
NO. 680, LUSONG ROAD, YUELU DISTRICT  
410205 CHANGSHA PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

AS STIPULATED AND DEMANDED BY THE AFOREMENTIONED DIRECTIVE.

The Manufacturer declares that the IVD devices comply with the Directive including all essential requirements.

The Manufacturer has provided Obelis s.a. (O.E.A.R.C.) with all the appropriate declarations according to the 98/79/EC Directive - article 10 requirements including the EC Declaration of Conformity confirming that his In-Vitro Diagnostics medical devices, as stipulated here above, are fulfilling the applicable requirements of the European Council Directive 98/79/EC

The notification of the following In-Vitro Diagnostic medical devices has been completed by Obelis s.a. (O.E.A.R.C.) on the 02/03/2020 in compliance with the European Council Directive 98/79/EC - article 10 requirements.

IN-VITRO DIAGNOSTIC MEDICAL DEVICES: PLEASE SEE ANNEX A - LIST OF DEVICES ( 3 PAGES, 10 DEVICES)

As of the 03/03/2020, and as long as the manufacturer will continue complying with the hereabove mentioned requirements\* he therefore:

- Is required to affix the CE marking on these devices;
- Place these devices in the Territory of Belgium and/or the other EEA Member States (excluding territories not in alignment with Decision 2010/227/EU).

Mr. G. Elkayam CEO  
Obelis sa



Obelis European Authorized Representative Center is a member of the European Association of Authorized Representatives (E.A.A.R.), ISO 9001 : 2015 and ISO 13485 : 2016 certified in accordance to the profession of a European Authorized Representative.

\*\* This Certificate will be automatically void if the notification is rejected by the EU Authorities or upon termination of the EAR Agreement

Registered Address: Ed. Général Wallez 53 - 1000 Brussels | Registered Office Address: Ed Grand Whiteoak 30, B-1200 Brussels Belgium  
T : +32 (0) 2 732 6954 | F : +32 (0) 2 732 6503 | Email: mail@obelis.net | Website: www.obelis.net  
V3 - ID: 00454716 - 22/02/2019



คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑.ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

๒.ลงชื่อ.....กรรมการ

๓.ลงชื่อ.....กรรมการ

บริษัท ซี เมดิค จำกัด

Z-MEDIC CO.,LTD.

บริษัท ซี เมดิค จำกัด

Z-MEDIC CO.,LTD.

Order No.: CMB 8723-2020

Ref No.: CMB 8764-2020

## Annex A - List of Devices

(Recital 29 of the Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices)

#	Catalogue reference number	Commercial Name	Generic Device Term	Short description and Intended use	GMDN/EDMS Code	Class
1.	S1012E	Sample release reagent	Reagents for DNA and/or RNA extraction and preparation: bacteria and/or virus	The Sample release reagent is intended for use to release the nucleic acid from the specimens including cloned bacteria liquid, serum, plasma, urine and cotton swab elution, which are processed by concentrate and then centrifuged immediately. The released nucleic acid can be directly used for regular molecular biology tests. Components of the Diagnostic Kit: Concentrate Nucleic acid lysis buffer	15.90.10.01	Others
2.	S1013E	Sample Release Reagent	Reagents for DNA and/or RNA extraction and preparation: bacteria and/or virus	The Sample Release Reagent is intended for use to release the nucleic acid from the specimens including cloned bacteria liquid, serum, plasma, urine and cotton swab elution, which are processed by concentrate and then centrifuged immediately. The released nucleic acid can be directly used for regular molecular biology tests. Components of the Diagnostic Kit: Sample Release Reagent	15.90.10.01	Others
3.	S3045E	$\alpha$ -Thalassemia Gene Diagnostic Kit (gap-PCR)	Thalassaemia	The $\alpha$ -Thalassemia Gene Diagnostic Kit (gap-PCR) is intended to be used for detection of the presence of $\alpha$ -thalassaemia gene in peripheral blood sample. The diagnostic kit can detect four types of deficiency $\alpha$ -thalassaemia genes (-SEA, - $\alpha$ 3.7, - $\alpha$ 4.2, --THA1). For in vitro diagnostic use only. For professional use only. Components of the Diagnostic Kit: $\alpha$ -Thalassaemia-PCR Mix $\alpha$ -Thalassaemia-Enzyme Mix $\alpha$ -Thalassaemia-Positive Control $\alpha$ -Thalassaemia-Negative Control	16.01.01.11	Others
4.	S3065E	<i>Mycoplasma genitalium</i> DNA Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing)	Mycoplasma Detection by NA Reagents	<i>Mycoplasma genitalium</i> DNA Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing) is used for qualitative detection of <i>Mycoplasma genitalium</i> (MG)-DNA in samples of genital tract secretion. The detection result can be used as an aid in the diagnosis of a MG infection. The test provides a molecular diagnostics-based solution for diagnosis of <i>Mycoplasma genitalium</i> infected disease. For in vitro diagnostic use only. For professional use only. Components of the Diagnostic Kit: MG-Enzyme Mix MG-PCR Mix MG-Internal Control MG-Negative Control MG-Positive Control	15.01.03.40	Others
5.	S3072E	<i>Legionella pneumophila</i> DNA Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing)	Legionella Detection by NA Reagents	The <i>Legionella pneumophila</i> DNA Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing) is based on real-time fluorescence quantitative PCR method and used for qualification detection of <i>Legionella pneumophila</i> DNA from human nasopharyngeal swab specimen. The detection result can be used as an aid in the diagnosis of <i>Legionella pneumophila</i> infection. For in vitro diagnostic use only. For professional use only. Components of the Diagnostic Kit: Concentrate LP-Lysis Buffer LP-PCR Mix LP-Internal Control LP-Enzyme Mix LP-Negative Control LP-Positive Control	15.01.05.40	Others

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑. ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

๒. ลงชื่อ.....กรรมการ

๓. ลงชื่อ.....กรรมการ

บริษัท ซี เมดิค จำกัด  
Z-MEDIC CO.,LTD.บริษัท ซี เมดิค จำกัด  
Z-MEDIC CO.,LTD.

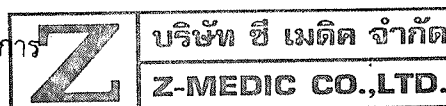
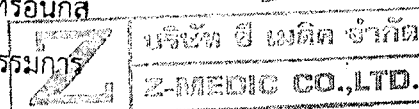
6.	S307-IE	Coxsackievirus A6 Real Time RT-PCR Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing)	Enterovirus - NA Reagents	The <i>Coxsackievirus A6</i> Real Time RT-PCR Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing) is an in vitro nucleic acid amplification test for the qualitative detection of Coxsackievirus A6 nucleic acids in clinical throat swab by applying real-time fluorescence quantitative PCR technology. It is intended for use as an aid in the differential diagnosis of patients with suspected pathogens infection. For in vitro diagnostic use only. For professional use only. Components of the Diagnostic Kit: RNA Extraction Solution 1 RNA Extraction Solution 2 RNA Extraction Solution 3 RNA Extraction Solution 4 RNA Elution Buffer CA6 Internal Control CA6 PCR Mix CA6 Enzyme Mix CA6 Positive Control CA6 Negative Control	15.04.40.02	Others
7.	S3102E	Novel Coronavirus(2019-nCoV) Nucleic Acid Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing)	Coronavirus - NA Reagents	Novel Coronavirus(2019-nCoV) Nucleic Acid Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing) is used for qualitative detection of the ORF1ab and N genes of novel coronavirus (2019-nCoV) in nasopharyngeal swab, oropharyngeal swab, alveolar lavage fluid, sputum, serum, whole blood and feces from suspected pneumonia cases with novel coronavirus infection, patients with suspected clusters of novel coronavirus infection, and other patients requiring diagnosis or differential diagnosis of novel coronavirus infection. For in vitro diagnostic use only. For professional use only. Components of the Diagnostic Kit: 2019-nCoV-PCR Mix 2019-nCoV-PCR-Enzyme Mix 2019-nCoV-PCR-Positive Control 2019-nCoV-PCR-Negative Control	15.04.40.19	Others
8.	S101-IE	Sample Release Reagent	Reagents for DNA and/or RNA extraction and preparation: bacteria and/or virus	The Sample Release Reagent is intended for the pretreatment of the samples to be tested, the substances to be tested in the specimens can be released from the state of combining with other substances to facilitate the use of in vitro diagnostic reagents or instruments to test substances to be tested. Such as folate release agent, vitamin B12 release agent. Components of the Diagnostic Kit: Sample Release Reagent	15.90.40.01	Others
9.	S1015E	Sample Release Reagent	Reagents for DNA and/or RNA extraction and preparation: bacteria and/or virus	The Sample Release Reagent is intended for the pretreatment of the samples to be tested, the substances to be tested in the specimens can be released from the state of combining with other substances to facilitate the use of in vitro diagnostic reagents or instruments to test substances to be tested. Such as folate release agent, vitamin B12 release agent. Components of the Diagnostic Kit: Sample Release Reagent 1 Sample Release Reagent 2 Sample Release Reagent 3 Sample Release Reagent 4 Sample Release Reagent 5	15.90.40.01	Others
10.	X1002E	Sample Storage Reagent	Reagents for DNA and/or RNA extraction and preparation: bacteria and/or virus	The sample release reagent is intended for preservation and transportation of cells from human body. For in vitro analysis and testing use only, not for therapeutic use. Components of the Diagnostic Kit: Sample Storage Reagent	15.90.40.01	Others

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑.ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

๒.ลงชื่อ.....กรรมการ

๓.ลงชื่อ.....กรรมการ



\* Annex A is part of the Agreement.

\*\* The hereupon product its classification is based on the classification done by the manufacturer and under its sole responsibility (RVD 007/19/EC).

Obelis s.a.

Signature:

Stamp:

Obelis S.a. - CEIARC

Registered Address:

Rua General Wahlen 10

10.00 Brussels

TEL: +32 2 732 39 54 - FAX: +32 2 732 39 00

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑.ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

๒.ลงชื่อ.....กรรมการ

๓.ลงชื่อ.....กรรมการ

Attachments - Annex A IVD - ICH 00453017 - Version 1 - 08/11/2017

<b>Z</b>	บริษัท ซี เมดิค จำกัด
	Z-MEDIC CO.,LTD.

<b>Z</b>	บริษัท ซี เมดิค จำกัด
	Z-MEDIC CO.,LTD.



แบบ ป.ท.

ใบรับรองการประเมินเทคโนโลยีเครื่องมือแพทย์

ใบรับรองการประเมิน ที่ T 6400001

ใบรับรองการประเมินฉบับนี้ให้ไว้แก่

บริษัท ซี เมดิค จำกัด

ผู้จดทะเบียนสถานประกอบการผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ใบจดทะเบียนที่ สน. 78/2553

เพื่อแสดงว่าเป็นผู้ผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ที่ได้รับการประเมินเทคโนโลยี ตามมาตรา ๖ (๘)

แห่งพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์พ.ศ. ๒๕๕๑ สำหรับเครื่องมือแพทย์

Novel Coronavirus (2019-nCoV) Nucleic Acid Diagnostic Kit

(PCR-Fluorescence Probing)

รายละเอียดเครื่องมือแพทย์ รหัสสินค้า S3102E

เป็นเครื่องมือแพทย์เพื่อการวินิจฉัยภายนอกร่างกาย

เพื่อการวินิจฉัยรายบุคคล, แบบตรวจยืนยัน, แบบตรวจหาสารพันธุกรรม

ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ผลิตเครื่องมือแพทย์ในต่างประเทศ Sansure Biotech Inc.

No. 680, Lusong Road, Yuelu District, 410205 Changsha, Hunan Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

ณ สถานที่ผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ชื่อ บริษัท ซี เมดิค จำกัด

ตั้งอยู่เลขที่ 592/ 260-261

ตรอก/ซอย - ถนน ลาดปลาเค้า หมู่ที่ -

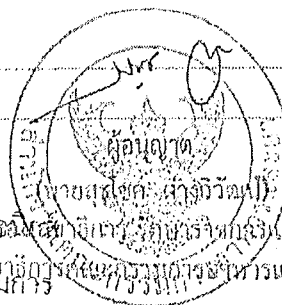
ตำบล/แขวง จรเข้บัว อำเภอ/เขต ลาดพร้าว

จังหวัด กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10230 โทรศัพท์ 0 2197 8652-3 โทรสาร 0 2197 8643

ออกให้ไว้ ณ วันที่ 6 เดือน มกราคม พ.ศ. 2564

(ลายมือชื่อ)

ตำแหน่ง

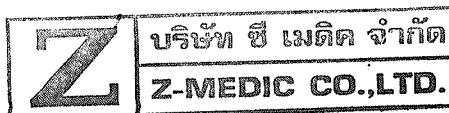
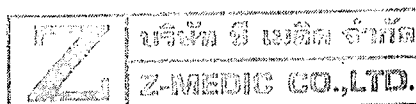


คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์สำหรับจัดซื้อวัคซีนป้องกันโรคโควิด-19

๑. ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

๒. ลงชื่อ.....กรรมการ

๓. ลงชื่อ.....กรรมการ



Handwritten signature

บริษัท Sansure Biotech

โทรศัพท์: +86-731-89736970 Fax: +86-731-89736985

ที่อยู่: 680 Lusong Road, Hi-Tech Development Zone, Yuelu District, Changsha, Hunan Province, 410205, P.P. China

จดหมายแจ้งจากบริษัทผู้ผลิต

เรียน ผู้เกี่ยวข้อง

บริษัท Sansure Biotech (จากนี้จะเรียกว่า Sansure) ผู้จัดตั้งและมีชื่อเสียงด้านการผลิตอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่อยู่ 680 Lusong Road, Hi-Tech Development Zone, Yuelu District, Changsha, Hunan Province, 410205, P.P. ประเทศจีน ขอรับรอง

บริษัท ซี เมดิค จำกัด (จากนี้จะเรียกว่า ซี เมดิค)

ที่อยู่ 592/260-261 ถนนลาดปลาเค้า แขวงจรเข้บัว เขตลาดพร้าว กรุงเทพฯ 10230

บริษัท Sansure Biotech ขอยืนยันว่าบริษัท ซี เมดิค จำกัดเป็นผู้แทนจำหน่ายในประเทศไทยอย่างถูกต้อง โดยบริษัท ซี เมดิค จำกัดจะนำเข้า แจกจ่าย และทำการตลาดสินค้าของบริษัท Sansure รวมถึงสินค้าในหมวดการตรวจวิเคราะห์ อุปกรณ์เพื่อการวินิจฉัย และรับผลิตขอการสนับสนุนบริการหลังการขายในประเทศไทย

หากเกิดการผิดสัญญาประการใด ทางบริษัท Sansure จะยกเลิกสัญญาโดยจะแจ้งล่วงหน้าก่อน 1 เดือน

จึงเรียนมาเพื่อทราบ

Carrie Wen  
SANSURE BIOTECH CO., LTD.  
Sansure Biotech Inc.

(Carrie Wen)

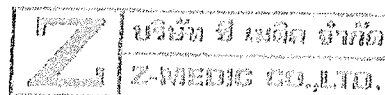
บริษัท Sansure Biotech

วันที่ 11 ธันวาคม 2561

(นางสุกฤษฎี มิ่งวิมล)

บริษัท ซีเมดิค จำกัด

วันที่ 8 มีนาคม 2564

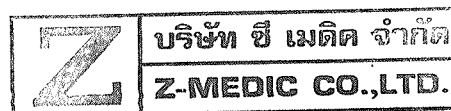
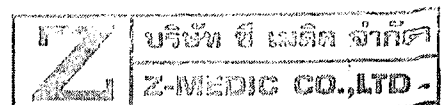


คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑.ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

๒.ลงชื่อ.....กรรมการ

๓.ลงชื่อ.....กรรมการ



## Declaration Letter

Re: Subject of Authorization

To: Whom it may concern

From: Sansure Biotech Inc.

Add: No. 680, Lusong Road, Yuelu District 410205, Changsha, Hunan, People's Republic of China. No. 680, Lusong Road

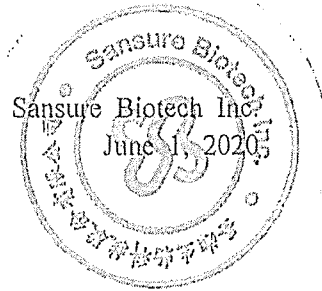
We Sansure Biotech Inc. (hereinafter called Sansure) who are established and reputable manufacturer of factories at No.680, Lusong Road, Hi-tech Development Zone, Yuelu District, Changsha, Hunan Province, P.R.China hereby declare that, the company

**Z-medice Co., Ltd.**

592/260-261 Ladplakao road, Jorakaebua,  
Ladprao, Bangkok 10230 THAILAND

Is an authorized distributor in Thailand.

This authorization will enter into force on June 1, 2020 and remain valid until June 1, 2021.



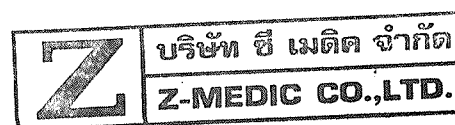
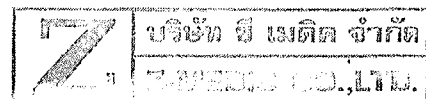
คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑. ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

๒. ลงชื่อ.....กรรมการ

๓. ลงชื่อ.....กรรมการ

地址/Add: 湖南省长沙市高新区麓谷麓松路680号/No.680, Lusong road, High-tech Zone, Yuelu District, Changsha, Hunan, P.R. China  
邮编/Zip Code: 410205 | 网址/Web: www.sansure.com.cn | 传真/Fax: 0731-88884876 | 服务热线/Service Hotline: 4008716677



# MATERIAL SAFETY DATA SHEET



## 1. Identification of the substance and the company information

### Product details

Product name: Novel Coronavirus(2019-nCoV) Nucleic Acid Diagnostic Kit (PCR-Fluorescence Probing)

Reference number: S3102E

Application of the substance: in-vitro diagnostic reagent

Manufacturer:

Sansure Biotech Inc.

Add: No. 680, Lusong Road, Yuehu District, 410205 Changsha, Hunan Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Tel: +86-731-88883176

Fax: +86-731-88884876

For more information:

Please visit our website: [www.sansure.com.cn](http://www.sansure.com.cn)

Contact: +86-731-88883176 or [qiongce@sansure.com.cn](mailto:qiongce@sansure.com.cn)

## 2. Composition/information on ingredients

### Chemical Characterization

Description: solution, consisting of the following components

CAS number	Ingredients	Ratio
CAS: 7732-18-5	Water	> 30%
CAS: 8042-47-5	Mineral oil	20%
CAS: 7447-40-7	PCR buffer	10%
CAS: 9002-93-1	Triton-100	10%
CAS: 7365-45-9	HEPES	9%
CAS: 151-21-3	SDS	8%
CAS: 593-84-0	Guanidine Thiocyanate	7%
CAS: 7647-14-5	Sodium Chloride	2%
CAS: none	dNTP	1-2%
CAS: 9012-90-2	Taq enzyme	1-2%

## 3. Hazard identification

Hazard description: Not applicable.

Information concerning particular hazards for human and environment:

The product does not have to be labeled due to the calculation procedure of the "General Classification Guideline for Preparations of the EU" in the latest valid version.

Issuing date: 12-12-2011

Revision date: 02-04-2016

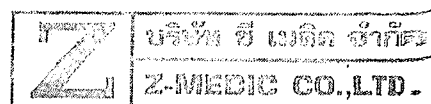
Page 1 of 3

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑. ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ

๒. ลงชื่อ..... กรรมการ

๓. ลงชื่อ..... กรรมการ





# MATERIAL SAFETY DATA SHEET



Samyue Biotech

## Classification system:

The classification is according to the latest editions of the EU-lists, and extended by company and literature data.

### 4. First aid measures

**General information:** No special measures required.

**After inhalation:** Supply fresh air; consult doctor in case of complaint.

**After skin contact:** Generally the product does not irritate the skin.

**After eye contact:** Rinse opened eye for several minutes under running water.

**After swallowing:** If symptoms persist, consult doctors.

### 5. Fire-fighting measures

**Suitable extinguishing agents:**

CO<sub>2</sub>, extinguishing powder or water spray. Fight larger fires with water spray or alcohol resistant foam.

**Protective equipment:** No special measures required.

### 6. Accidental release measures

**Person-related safety precautions:** Not required.

**Measures for environmental protection:**

Dilute with plenty of water.

Do not allow to enter sewers/surface or ground water.

**Measures for cleaning/collecting:**

Absorb with liquid-binding materials (sand, diatomite, acid binders, universal binders, sawdust)

**Additional information:** No dangerous substances are released.

### 7. Handling and storage

**Handling:**

**Information for safe handling:** No special measures required.

**Information about fire-and explosion protection:** No special measures required.

**Storage:**

**Requirement to be met by storerooms and receptacles:** According the product manual.

**Information about storage in one common storage facility:** Not required.

**Further information about storage conditions:** None.

### 8. Exposure controls / personal protection

**Ingredients with limit values that require monitoring at the workplace:**

The product does not contain any relevant quantities of materials with critical values that have to be monitored at the workplace.

**Personal protective equipment**

**General protective and hygienic measures:**

The usual precautionary measures are to be adhered to when handling chemicals.

Issuing date: 12-12-2011

Revision date: 02-04-2016

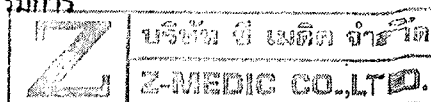
Page 2 of 3

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑. ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ

๒. ลงชื่อ..... กรรมการ

๓. ลงชื่อ..... กรรมการ



# MATERIAL SAFETY DATA SHEET



Respiratory of protection: Not required.

**Protection of hands:**

The glove materials has to be impermeable and resistant to the product/the substance /the preparation.

**Eye protection:** Goggles recommended during refilling.

**9. Physical and chemical properties**

**Form:** Solution.

**Colour:** Colourless.

**Odour:** Nearly odourless.

**Melting point:** Undetermined.

**Boiling point:** Undetermined.

**Flash point:** Not applicable.

**Density:** Not determined.

**10. Stability and reactivity**

**Conditions to be avoided:** No decomposition if used according to specifications.

**Dangerous reactions:** No dangerous reactions known.

**Dangerous decomposition products:** No dangers decomposition products known.

**11. Toxicological information**

**On the skin:** No irritant effect.

**On the eye:** No irritating effect.

**Sensitization:** No sensitizing effects known.

**12. Ecological information**

Do not allow undiluted product or large quantities of it to reach ground water, water course or sewage system.

**13. Disposal considerations**

**Product:**

**Recommendation:** Can be disposed of in accordance with local and national regulations regarding waste disposal.

**Uncleaned packaging:**

**Recommendation:** Disposal must be made according to official regulations.

**14. Transport information**

**This reagent is considered to be non-hazardous for transport.**

THE CONSIGNMENT IS NOT CLASSIFIED AS DANGEROUS UNDER THE 61st EDITION 2020 OF THE IATA DANGEROUS GOODS REGULATIONS AND ALL APPLICABLE CARRIER AND GOVERNMENTAL REGULATIONS.

**15. Other information**

This information is based on our present knowledge and shall be used only as a guide. However, this shall not constitute a guarantee for any specific product features and shall not establish a legally valid contractual relationship. Sansure Biotech Inc. is not held liable for any damage resulting from handling or from contact with the above mentioned products.

Issuing date: 12-12-2011

Page 3 of 3

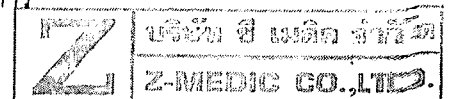
Revision date: 02-04-2016

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๑. ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

๒. ลงชื่อ.....กรรมการ

๓. ลงชื่อ.....กรรมการ



บัญชี หม่อมทนต์สมุดบัญชีเก่าเลขที่ 1258762

สาขาลาดปลาเค้า 41 โทร 02-570-7116-7  
ข้อกำหนดและเงื่อนไข

1. โปรดนำสมุดคู่ฝากนี้และบัตรประจำตัวมาด้วยทุกครั้งที่ต้องการ
2. สมุดคู่ฝากเป็นเอกสารสำคัญโปรดเก็บในที่ปลอดภัยอย่าฝากไว้กับพนักงานธนาคารหรือบุคคลอื่น หากสูญหายแจ้งอายัดได้ทุกสาขาหรือที่หมายเลข 1551 แล้วนำไปแจ้งความติดต่อบริษัทเจ้าของบัญชี เพื่อขอออกสมุดคู่ฝากใหม่ กรณีสมุดคู่ฝากบันทึกรายการเต็มให้นำสมุดคู่ฝากเดิมขอเปลี่ยนเล่มใหม่ได้ทุกสาขา
3. การถอนต่างสำนักงานสามารถถอนได้เฉพาะเจ้าของบัญชี
4. บัญชีที่ขาดการเคลื่อนไหว และยอดคงเหลือในบัญชีต่ำกว่าที่กำหนด ธนาคารจะปิดบัญชีและ/หรือ คิดค่าธรรมเนียมตามเกณฑ์ที่ธนาคารกำหนด
5. ยอดคงเหลือในสมุดคู่ฝากจะถือว่าถูกต้องเมื่อได้ตรวจสอบแล้วว่าตรงกับบัญชีของธนาคารควรมีสมุดมาปรับรายการอย่างน้อยเดือนละครั้ง ได้ทุกสาขา หรือที่เครื่องปรับสมุดอัตโนมัติ (Update Passbook)
5. การนับจำนวนวันเพื่อคำนวณดอกเบี้ยเงินฝากออมทรัพย์ ธนาคารจะใช้หลักเกณฑ์ความปีปฏิทินที่เกิตขึ้นจริง

สำนักงาน  
Office

สาขาลาดปลาเค้า 41

บัญชีเลขที่  
Account No.

199-0-01160-8

รหัสสาขา 199

ถ้าเนาถูกต้อง

ชื่อบัญชี  
Account Name

บริษัท ซี เมดิค จำกัด



ธนาคารกรุงไทย  
SAC (S) BANK PUBLIC COMPANY LIMITED



Authorized Signature

SAD 4536420

