

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กองควบคุมเครื่องมือแพทย์
 รายงานนำเข้าผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ ตามหนังสือรับรองเลขที่ CHE 6301784
 วันที่อนุมัติ 5/3/2563 วันที่หมดอายุ 4/2/2568

Owner	manucd	gmpno	catno	offname	pdtname	desc	pageno	umdn	gmdn	RefitemNo
38079	38079	MDSAP 688646	391239	Orsiro 2.5/40		Orsiro 2.5/40, Stent diameter 2.5 mm, Stent length 40 mm, Nominal Total Drug Load TDL 247 ug: 391239	3	17461		6338079000323
38079	38079	MDSAP 688646	391240	Orsiro 2.75/40		Orsiro 2.75/40, Stent diameter 2.75 mm, Stent length 40 mm, Nominal Total Drug Load TDL 247 ug: 391240	3	17461		6338079000324
38079	38079	MDSAP 688646	391241	Orsiro 3.0/40		Orsiro 3.0/40, Stent diameter 3.0 mm, Stent length 40 mm, Nominal Total Drug Load TDL 247 ug: 391241	3	17461		6338079000325
38079	38079	MDSAP 688646	391020	Orsiro 3.5/40		Orsiro 3.5/40, Stent diameter 3.5 mm, Stent length 40 mm, Nominal Total Drug Load TDL 298 ug: 391020	3	17461		6338079000326



Signature



Signature

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กองควบคุมเครื่องมือแพทย์
รายการนำเข้าผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ ตามหนังสือรับรองเลขที่ CHE 6301784
วันที่อนุมัติ 5/3/2563 วันที่หมดอายุ 4/2/2568

หน้า 14 / 14

Owner	manucd	gmpno	catno	offname	pdtname	desc	pageno	umdn	gmdn	RefitemNo
38079	38079	MDSAP 688646	391021	Orsiro 4.0/40		Orsiro 4.0/40, Stent diameter 4.0 mm, Stent length 40 mm, Nominal Total Drug Load TDL 298 ug: 391021	3	17461		6338079000327





22-5-22

TO WHOM IT MAY CONCERN

BIOTRONIK AG
Ackerstrasse 6
CH-8180 Buelach
Switzerland

Tel +41 44 864 51 11
Fax +41 44 864 50 05
www.biotronik.com

Bülach, 12.03.2019

Letter of Authorization

We, BIOTRONIK AG, Ackerstrasse 6, CH-8180 Buelach, Switzerland, a manufacturer of medical devices for Vascular Intervention, having plants in Switzerland, hereby permit **BIOTRONIK (Thailand) Co., Ltd. No. 428 Ari Hills Building, 17th Floor, Room 17/A, Soi Phahonyothin 10, Phahonyothin Road, Samsen Nai Sub-District, Phayathai District, Bangkok 10400, Thailand** to *non-exclusively* sell on its own behalf and on its own account all the products manufactured by us throughout **Thailand** and therefore confirm that it can negotiate and conclude respective contracts on its own behalf and on its own account with regard to such products.

We hereby confirm that the guarantee related to our products also extends to the company **BIOTRONIK (THAILAND) CO. LTD.**

Furthermore we hereby authorize **BIOTRONIK (Thailand) Co. LTD.** to register such products with the competent health authorities in its name in **Thailand**. In case of a products registration in **BIOTRONIK (Thailand) Co. LTD.'s** name, we reserve the right to transfer the product registration to our name and/or make changes to the registration at any time as we deem necessary.

This Letter of Authorization is valid until April 2024.

Biotronik AG

Signature: 
Name: p.p. Marcel Schäfer
Position: Director Regulatory Affairs & PMS



Biotronik

Official Certification

This is to certify that this copy corresponds with the document (To Whom It May Concern, Letter of Authorization) shown to us this day and declared to be the original.

Bülach, 25th March 2019
BK no. 2019/578
Fee CHF 20.00



NOTARIAT BÜLACH
Beat Franz
Beat Franz, Notary Public



Seen for legalization
of the above signature

Zurich, 28. März 2019

No. 44771 - 100 Fr 22

Chief of the Canton of Zurich

S. Hanselmann

S. Hanselmann

537/2562

Certified genuine signature of
Silvia Hanselmann
Chancery of State of
the Canton of Zurich

Royal Thai Embassy
Bern, 03 APR 2019

P. Poomarin

(Ms. Penprapa Poomarin)
Counsellor



Pongtun



ใบจดทะเบียนสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์

ใบจดทะเบียนที่สน. 238/2558..

ใบจดทะเบียนสถานประกอบการฉบับนี้ให้ไว้แก่

บริษัท ไบโอโทรนิค (ประเทศไทย) จำกัด

โดยมี.....นางสาวปณิชา จิรุษนาถ.....เป็นผู้ดำเนินการ เพื่อแสดงว่าเป็นผู้จดทะเบียน

สถานประกอบการของสถานที่นำเข้าเครื่องมือแพทย์ชื่อ.....บริษัท ไบโอโทรนิค (ประเทศไทย) จำกัด.....

ตั้งอยู่เลขที่ 4.4/5 ห้องเลขที่ 1294 ชั้น 12 อาคารเซนเวสต์ ทาวเวอร์.....

ตรอก/ซอย.....ถนน.....ราชดำริห์.....

หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....ปทุมวัน.....อำเภอ/เขต.....ปทุมวัน.....

จังหวัด.....กรุงเทพมหานคร.....รหัสไปรษณีย์ 10330.....โทรศัพท์.....08 9896 1999.....

สถานที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์แห่งที่ 1 ตั้งอยู่เลขที่ 3/6,3/7,3/8,3/9.....

ตรอก/ซอย.....ถนน.....นนทบุรี.....

หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....ช่องนนทรี.....อำเภอ/เขต.....ยานนาวา.....

จังหวัด.....กรุงเทพมหานคร.....รหัสไปรษณีย์ 10120.....โทรศัพท์.....0 2681 1860-5.....

สถานที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์แห่งที่ 2 ตั้งอยู่เลขที่.....

ตรอก/ซอย.....ถนน.....

หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....

สำหรับการนำเข้าเครื่องมือแพทย์..... Cardiology, Cardiothoracic Surgery, Nursing Services.....

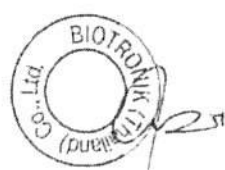
โดยมีผู้ควบคุมการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ตามมาตรา 6(7) ดังนี้.....

ใบจดทะเบียนสถานประกอบการฉบับนี้ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ. 2562 และให้ใช้ได้เฉพาะสถานที่ที่ระบุไว้ในใบจดทะเบียนสถานประกอบการนี้เท่านั้น

ให้ไว้ ณ วันที่ 28 เดือน กันยายน พ.ศ. 2558

(ลายมือชื่อ).....

ตำแหน่ง.....
.....
.....



การต่ออายุใบจดทะเบียนสถานประกอบการ

การต่ออายุครั้งที่ 1

ให้ต่ออายุใบจดทะเบียนสถานประกอบการฉบับนี้
จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ. 2567

(ลายมือชื่อ)
ตำแหน่ง
ผู้.....
..... พ.ศ. 2562

การต่ออายุครั้งที่ 3

ให้ต่ออายุใบจดทะเบียนสถานประกอบการฉบับนี้
จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ.

(ลายมือชื่อ)
ตำแหน่ง
ผู้อนุญาต

การต่ออายุครั้งที่ 2

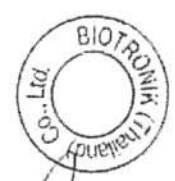
ให้ต่ออายุใบจดทะเบียนสถานประกอบการฉบับนี้
จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ.

(ลายมือชื่อ)
ตำแหน่ง
ผู้อนุญาต

การต่ออายุครั้งที่ 4

ให้ต่ออายุใบจดทะเบียนสถานประกอบการฉบับนี้
จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ.

(ลายมือชื่อ)
ตำแหน่ง
ผู้อนุญาต


Handwritten signature

รายการแก้ไขเปลี่ยนแปลง ครั้งที่ 1/2560

อนุญาตให้ย้ายสถานที่นำเข้าเครื่องมือแพทย์ จากเลขที่ 4,4-5 ห้องเลขที่ 1294 ชั้น 12 อาคารเซนเวสต์ ทาวเวอร์ ถนนราชดำริห์ แขวงปทุมวัน เขตปทุมวัน กรุงเทพมหานคร 10330 โทรศัพท์ 08 9896 1999

เป็นเลขที่ 128/63 ชั้น 6 ห้องเจ อาคารพญาไทพลาซ่า ถนนพญาไท แขวงทุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพมหานคร 10400 โทรศัพท์ 0 2102 5899

ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่ - 3 ส.ค. 2560

เป็นต้นไป



รายการแก้ไขเปลี่ยนแปลง ครั้งที่ 2/2560

อนุญาตให้เพิ่มสถานที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์ แห่งที่ 2 ตั้งอยู่เลขที่ 855 ถนนพระราม 3 แขวงบางโพงพาง เขตยานนาวา กรุงเทพมหานคร 10120

ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่ - 1 ก.ย. 2560

เป็นต้นไป



Handwritten signature of a representative from Biotronik.

Handwritten signature of a representative from Biotronik.



รายการแก้ไขเปลี่ยนแปลง ครั้งที่ 1/2561



อนุญาตให้เปลี่ยนแปลงรายการที่ได้จดทะเบียนสถานประกอบการ ดังนี้

1. เปลี่ยนผู้ดำเนินกิจการจาก นางสาวปณิชา จิรุษนาฎ เป็น นางสาวอุดมลักษณ์ นิรมิตสุธรรม
2. อนุญาตให้ย้ายสถานที่นำเข้าเครื่องมือแพทย์ จากเลขที่ 128/63 ชั้น 6 ห้องเจ อาคารพญาไทยพลาซ่า ถนนพญาไท แขวงทุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพมหานคร 10400 โทรศัพท์ 0 2102 5899 เป็นเลขที่ 428 อาคารอารีย์ ฮิลล์ ชั้น 17 ห้อง 17/เอ ซอยพหลโยธิน 10 ถนนพหลโยธิน แขวงสามเสนใน เขตพญาไท กรุงเทพมหานคร 10400 โทรศัพท์ 0 2026 7099 โทรสาร 0 2026 7090
3. อนุญาตให้ยกเลิกสถานที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์ แห่งที่ 1 เลขที่ 3/6, 3/7, 3/8, 3/9 ถนนนนทบุรี แขวงช่องนนทรี เขตยานนาวา กรุงเทพมหานคร 10120 โทรศัพท์ 0 2681 1860-5
4. อนุญาตให้เพิ่มสถานที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์ แห่งที่ 3 ตั้งอยู่เลขที่ 428 อาคารอารีย์ ฮิลล์ ชั้น 17 ห้อง 17/เอ ซอยพหลโยธิน 10 ถนนพหลโยธิน แขวงสามเสนใน เขตพญาไท กรุงเทพมหานคร 10400 โทรศัพท์ 0 2026 7099 โทรสาร 0 2026 7090

ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่

14 ธ.ค. 2561

เป็นต้นไป



ขอขายเครื่องมือแพทย์ที่นำเข้า

รายการเครื่องมือแพทย์ในขอขายเดิม จำนวน 3 กลุ่ม ได้แก่

1. Cardiology

1.1 Cables/Leads, ECG	UMDN Code	15754
1.2 Pacemakers, Cardiac, Implantable	UMDN Code	12913
1.3 Leads, Implantable Defibrillator	UMDN Code	16653
1.4 Leads, Implantable Defibrillator/Pacemaker	UMDN Code	17964
1.5 Cannulae, Coronary Sinus	UMDN Code	17644
1.6 Monitors, Bedside, Cardiac Output	UMDN Code	20174
1.7 Catheters, Cardiac, Ablation	UMDN Code	16655
1.8 Catheters, Cardiac, Flotation Balloon	UMDN Code	10700
1.9 Guide Wires	UMDN Code	11925
1.10 Electrocardiographs	UMDN Code	11407

ขอรับรองว่าเป็นความจริง



ลงชื่อ.....ผู้ดำเนินการ
(นางสาวอุดมลักษณ์ นิมิตสุธรรม)



ขอบข่ายเครื่องมือแพทย์ที่นำเข้า

1.11 Radiofrequency Therapy Systems Tissue Ablation, Cardiac	JMDN Code	18608
1.12 Catheter Introducers	UMDN Code	10678
1.13 Catheterization Kits	UMDN Code	15564
1.14 Catheters, Cardiac	UMDN Code	10698
1.15 Catheters, Cardiac, Flotation Balloon, Pulmonary Artery, Oximetric	UMDN Code	17902
1.16 Catheters, Cardiac, Flotation Balloon, Pacing Electrodes	UMDN Code	16654
1.17 Catheters, Cardiac, Electrophysiology	UMDN Code	18688
1.18 Pacemakers, Cardiac	UMDN Code	12911
1.19 Leads	UMDN Code	16882
1.20 Cannulae, Coronary Artery	UMDN Code	10569
1.21 Cannulae, Aortic, Cardiac Bypass	UMDN Code	18760
1.22 Cardiac Output Units	UMDN Code	10613
1.23 Catheters, Vascular, Blood Pressure	UMDN Code	10689
1.24 Catheters, Vascular, Guiding	UMDN Code	17846
2. Cardiothoracic Surgery		
2.1 Cannulae, Aortic	UMDN Code	15768
2.2 Catheters, Vascular, Angioplasty, Balloon	UMDN Code	17184
2.3 Stents, Vascular	UMDN Code	17461
2.4 Defibrillator/Cardioverter/Pacemakers, Implantable	UMDN Code	18504



ขอรับรองว่าเป็นความจริง

ลงชื่อ.....ผู้ดำเนินการ
(นางสาวอุดมลักษณ์ นิมิตสุธรรม)



ขอขายเครื่องมือแพทย์ที่นำเข้า

3. Nursing Services

3.1 Catheter Care Kits	UMDN Code 10676
3.2 Catheter Tube Holders	UMDN Code 15735
3.3 Cannulae	UMDN Code 10561
3.4 Electrodes	UMDN Code 15578
3.5 Catheters	UMDN Code 10685

ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่

๗ พ.ย. 2562

เป็นต้นไป

ขอรับรองว่าเป็นความจริง



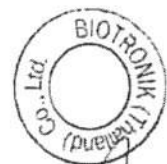
ลงชื่อ.....ผู้ดำเนินการ

(นางสาวอุทุมลักษณ์ นิมิตสุธรรม)

(นางสาวอุบลรัตน์ สกลวิทย์รัตน์)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

ผู้สำเร็จการศึกษาระดับปริญญาตรีและจบมาอบหมาย



Signature



EC Design-Examination Certificate

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II Section 4

No. CE 608284
Issued To: **BIOTRONIK AG**
Ackerstrasse 6
8180 Bülach
Switzerland

In respect of:

Orsiro Sirolimus-Eluting Coronary Stent System

BSI has performed a design examination on the above devices in accordance with the Council Directive 93/42/EEC, Annex II Section 4. The design conforms to the requirements of this directive. For marketing of these products an additional Annex II excluding Section 4 certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 2797):



Gary E Slack, Senior Vice President Medical Devices



First Issued: **2014-04-01**

Date: **2020-02-13**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 7

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Bay Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.



EC Design-Examination Certificate

Supplementary Information to CE 608284

Issued To:

BIOTRONIK AG
Ackerstrasse 6
8180 Bülach
Switzerland

Device Name: Orsiro Sirolimus-Eluting Coronary Stent System

Catalogue Number	Stent Diameter (mm)	Stent Length (mm)	Intended purpose per IFU	Classification
364469	2.25	9	The Orsiro Sirolimus Eluting Coronary Stent System is indicated for improving coronary luminal diameter in patients with symptomatic ischemic heart disease due to discrete de-novo stenotic lesions and in-stent restenotic lesions (length ≤ 40 mm) in native coronary arteries with a reference vessel diameter of 2.25 mm to 4.0 mm.	Class III Implant
364470	2.5	9		
364471	2.75	9		
364472	3.0	9		
364473	3.5	9		
364474	4.0	9		
364475	2.25	13		
364476	2.5	13		
364477	2.75	13		
364478	3.0	13		
364479	3.5	13		
364480	4.0	13		
364481	2.25	15		
364482	2.5	15		
364483	2.75	15		
364484	3.0	15		
364485	3.5	15		



Signature

First Issued: **2014-04-01**

Date: **2020-02-13**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 2 of 7

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



Signature

EC Design-Examination Certificate

Supplementary Information to CE 608284

Issued To:

BIOTRONIK AG
Ackerstrasse 6
8180 Bülach
Switzerland

Catalogue Number	Stent Diameter (mm)	Stent Length (mm)	Intended purpose per IFU	Classification
364486	4.0	15	The Orsiro Sirolimus Eluting Coronary Stent System is indicated for improving coronary luminal diameter in patients with symptomatic ischemic heart disease due to discrete de-novo stenotic lesions and in-stent restenotic lesions (length ≤ 40 mm) in native coronary arteries with a reference vessel diameter of 2.25 mm to 4.0 mm.	Class III Implant
364487	2.25	18		
364488	2.5	18		
364489	2.75	18		
364490	3.0	18		
364491	3.5	18		
364492	4.0	18		
364499	2.25	22		
364500	2.5	22		
364501	2.75	22		
364502	3.0	22		
364503	3.5	22		
364504	4.0	22		
364505	2.25	26		
364506	2.5	26		
364507	2.75	26		
364508	3.0	26		



Pongstern

First Issued: **2014-04-01**

Date: **2020-02-13**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 3 of 7

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.
 This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Bay Building, John H. Keynesplein 9, 1056 EP Amsterdam, The Netherlands. Tel: + 31 20 346 0790
 BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
 A member of BSI Group of Companies.



Pongstern

EC Design-Examination Certificate

Supplementary Information to CE 608284

Issued To:

BIOTRONIK AG
Ackerstrasse 6
8180 Bülach
Switzerland

Catalogue Number	Stent Diameter (mm)	Stent Length (mm)	Intended purpose per IFU	Classification
364509	3.5	26	The Orsiro Sirolimus Eluting Coronary Stent System is indicated for improving coronary luminal diameter in patients with symptomatic ischemic heart disease due to discrete de-novo stenotic lesions and in-stent restenotic lesions (length \leq 40 mm) in native coronary arteries with a reference vessel diameter of 2.25 mm to 4.0 mm.	Class III Implant
364510	4.0	26		
364511	2.25	30		
364512	2.5	30		
364513	2.75	30		
364514	3.0	30		
364515	3.5	30		
364516	4.0	30		
391234	2.25	35		
391235	2.5	35		
391236	2.75	35		
391237	3.0	35		
391018	3.5	35		
391019	4.0	35		
391238	2.25	40		
391239	2.5	40		
391240	2.75	40		



Bogeton

First Issued: **2014-04-01**

Date: **2020-02-13**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 4 of 7

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.
 This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



Bogeton

EC Design-Examination Certificate

Supplementary Information to CE 608284

Issued To:

BIOTRONIK AG
Ackerstrasse 6
8180 Bülach
Switzerland

Catalogue Number	Stent Diameter (mm)	Stent Length (mm)	Intended purpose per IFU	Classification
391241	3.0	40	The Orsiro Sirolimus Eluting Coronary Stent System is indicated for improving coronary luminal diameter in patients with symptomatic ischemic heart disease due to discrete de-novo stenotic lesions and in-stent restenotic lesions (length \leq 40 mm) in native coronary arteries with a reference vessel diameter of 2.25 mm to 4.0 mm.	Class III Implant
391020	3.5	40		
391021	4.0	40		



Signature

First Issued: **2014-04-01**

Date: **2020-02-13**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 5 of 7

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, 389 Chiswick Park Avenue, Uxbridge, Middlesex, UK. Tel: +44 (0)20 8996 9001
 BSI Group, The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
 A member of BSI Group of Companies.



Signature

EC Design-Examination Certificate

Supplementary Information to CE 608284

Issued To:

**BIOTRONIK AG
Ackerstrasse 6
8180 Bülach
Switzerland**

Certificate History

Date	Reference Number	Action
01 April 2014	10145028	First Issue. Transfer from another Notified Body.
14 April 2014	10146006	Shelf life extension from 12 to 24 months.
01 October 2014	1015222	Changes to hydrophilic coating and coating pre-processing.
19 November 2015	10159015	Manufacturing process updated to allow a second ETO Sterilization cycle if necessary.
29 January 2016	10158074	Certificate Renewal.
23 February 2016	10160012	Change affecting Tyvek 1073B packaging materials – all product codes are affected.
09 November 2016	10166401	BIOTRONIK APM added as an alternative manufacturing facility for the delivery system.
30 January 2019	9648140	Sterilizer addition.
12 February 2019	8137470	Traceable to NB 0086.
09 May 2019	9628412	Introduction of electronic IFU in compliance with EU regulation 207/2012.
06 November 2019	3067276	Sirolimus manufacturing process change at supplier Biocon Limited.

First Issued: **2014-04-01**

Date: **2020-02-13**

Expiry Date: **2024-05-26**



...making excellence a habit. *Pongstorn*

Page 6 of 7

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



Pongstorn



EC Design-Examination Certificate

Supplementary Information to CE 608284

Issued To:

BIOTRONIK AG
Ackerstrasse 6
8180 Bülach
Switzerland

Date	Reference Number	Action
17 January 2020	9759704	Certificate Renewal. Amendment to device table format.
Current	3085874	Change to bioburden and endotoxin monitoring.



Regentin

First Issued: **2014-04-01**

Date: **2020-02-13**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 7 of 7

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, 389 Chiswick Park Avenue, Uxbridge, Middlesex, UK. Tel: +44 (0)1895 930100
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.



Regentin



15/01/20 12:57 1285C*2350 153-212941-5 BY BR 0014
 NEW P/B NO.-0004330728 (OLD P/B NO.-0009901183)

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาจุฬาลงกรณ์พระจุลจอมเกล้าเจ้าอยู่หัว
 ได้ทรงพระกรุณาโปรดเกล้าโปรดกระหม่อมพระราชทานพระบรมราชานุญาตให้
 บริษัทแมงกัลลยามัทธมาจาด ทุนจำกัถ
 ใช้ตราแผ่นดินนี้ เป็นตราประจำธนาคาร เมื่อ ร.ศ.126 (พ.ศ. 2449)

บริษัท ไบโตรีนิค(ประเทศไทย) จำกัด

ชื่อบัญชี
 NAME

ธนาคารไทยพาณิชย์ จำกัด (มหาชน)
 SIAM COMMERCIAL BANK PUBLIC COMPANY LIMITED

5340 สาขาศูนย์การค้าสีลม คอมเพล็กซ์

เลขที่บัญชี 153-212941-5
 ACCOUNT NO.

บัญชีเงินฝากออมทรัพย์
 SAVINGS ACCOUNT

4330728

- บัญชีนี้ใช้ได้เฉพาะการฝากเงินในบัญชีออมทรัพย์เท่านั้น
- หากท่านต้องการใช้เงินจากบัญชีนี้ กรุณาติดต่อสาขาธนาคารไทยพาณิชย์ สาขา สีลม
- หากท่านต้องการข้อมูลเพิ่มเติม กรุณาติดต่อสาขาธนาคารไทยพาณิชย์ สาขา สีลม

PS25(2)



[Handwritten signature]

รับรองสำเนาถูกต้อง



[Handwritten signature]