



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EG Bescheinigung

Qualitätssicherungssystem Produktion
Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte (MDD), Anhang V
(Produkte in Klasse IIa, IIb oder III)

Nr. G2 057451 0042 Rev. 00

Hersteller:

Vogt Medical Vertrieb GmbH

Rüppurrer Str. 1A, Haus B
76137 Karlsruhe
DEUTSCHLAND

Produktkategorie(n):

Sterile und nicht sterile Einwegspritzen mit Kanülen,
sterile und nicht sterile Einweg-Perfusionsbestecke,
sterile und nicht sterile Einweg-Transfusionssysteme,
sterile und nicht sterile Einweg-Infusionssysteme,
sterile und nicht sterile chirurgische Einweg-
Operationshandschuhe,
sterile und nicht sterile Einweg-Injektionskanülen,
sterile Insulin Pen-Nadeln,
sterile und nicht sterile Einweg-Larynxmasken,
sterile und nicht sterile Einweg-Endotrachealtuben,
sterile und nicht sterile latex Einweg-Foley-Katheter

Die Zertifizierstelle der TÜV SÜD Product Service GmbH bescheinigt hiermit, dass der genannte Hersteller ein Qualitätssicherungssystem für die Herstellung und die Endkontrolle der betreffenden Produkte / Produktkategorien entsprechend MDD Anhang V anwendet. Dieses Qualitätssicherungssystem erfüllt die Anforderungen dieser Richtlinie und unterliegt der regelmäßigen Überwachung. Zum Inverkehrbringen von Klasse IIb und III Produkten ist zusätzlich ein Zertifikat nach Anhang III erforderlich. Umseitige Hinweise sind zu beachten.

Bericht Nr.: 713169899

Gültig ab: 2020-03-06

Gültig bis: 2024-05-26

Datum, 2020-03-06

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body

Seite 1 von 1

TÜV SÜD Product Service GmbH ist Benannte Stelle mit der Kennnummer 0123

TÜV SÜD Product Service GmbH • Zertifizierstelle • Ridlerstraße 65 • 80339 München • Deutschland

TÜV®

ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 初證證書 ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFIKAT ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT