

EG-Zertifikat
Richtlinie 93/42/EWG Anhang V
Qualitätssicherung Produktion
Medizinprodukte

Registrier-Nr.: DD 60142992 0001

Berichts-Nr.: 21254019 005

Hersteller: Robert Helwig GmbH
Schlesische Str. 26
10997 Berlin
Deutschland

Produkte: Nichtsterile Injektionskanülen
Nichtsterile Spülkanülen
Nichtsterile Saugkanülen

(Ersetzt Zertifikat, Registrier Nr.: DD 60128824 0001)

Gültig bis: 2022-06-06

Hiermit erklärt die Benannte Stelle, dass die Anforderungen nach Richtlinie 93/42/EWG Anhang V für die aufgeführten Produkte erfüllt sind. Der oben genannte Hersteller hat ein Qualitätssicherungssystem eingeführt und wendet es an. Dieses Qualitätssicherungssystem ist Gegenstand einer regelmäßigen Überwachung nach Anhang V Abschnitt 4 der oben genannten Richtlinie. Um Medizinprodukte der Klassen IIb und III, die Gegenstand dieses Zertifikates sind, auf den Markt zu bringen, ist eine EG-Baumusterprüfbescheinigung nach Anhang III erforderlich.

Gültig ab: 2020-02-11

Datum: 2020-02-11



Benannte Stelle

Dir.-Ing. F. Bley

TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

TÜV Rheinland LGA Products GmbH ist eine Benannte Stelle
nach Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte mit der Kennnummer 0197.