



Product Service

EG Zertifikat

Qualitätssicherungssystem Produktion

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

Nr. G2 12 10 81990 002

Hersteller: **Dr. Marx Medizintechnik GmbH**
Günther-Caracciola-Str. 10
82131 Gauting
DEUTSCHLAND

Produktkategorie(n): Sterile Replantat-Beutel

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.: 713010221

Gültig ab: 2012-12-04

Gültig bis: 2017-12-03

Datum, 2012-12-05

Hans-Heiner Junker



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

Seite 1 von 2



Product Service

EG Zertifikat

Qualitätssicherungssystem Produktion

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

Nr. G2 12 10 81990 002

Betriebsstätte(n):

Dr. Marx Medizintechnik GmbH
Günther-Caracciola-Str. 10, 82131 Gauting, DEUTSCHLAND

Dr. Marx Medizintechnik GmbH
Justus-von-Liebig-Ring 15, 82152 Krailling, DEUTSCHLAND