

ÜVRheinland

Dipl.-Ing. I. Munkle Vilizierungs

EG-Zertifikat

Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, ohne Abschnitt 4 Vollständiges Qualitätssicherungssystem Medizinprodukte

Registrier-Nr.:

HD 60145717 0001

Berichts-Nr.:

21192387 016

Hersteller:

Schulze & Böhm GmbH Hermülheimer Str. 10

50321 Brühl Deutschland

Produkte:

Phototherapiegeräte und Balneo-Phototherapiegeräte

Ersetzt Zertifikat, Registrier-Nr.: HD 60128600 0001

Gültig bis:

2024-05-26

Hiermit erklärt die Benannte Stelle, dass die Anforderungen nach der Richtlinie 93/42/EWG Anhang II ohne Abschnitt 4 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 II Abschnitt 5 der oben genannten Richtlinie. Um Medizinprodukte der Klasse III, die Gegenstand dieses Zertifikates sind, auf den Markt zu bringen, ist eine EG-Auslegungsprüfbescheinigung nach Anhang II Abschnitt 4 erforderlich.

Gültig ab:

2020-01-07

Datum:

2020-01-07

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.