0 ш





EG Bescheinigung

Vollständiges Qualitätssicherungssystem Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte (MDD), Anhang II ohne (4) (Produkte in Klasse IIa, IIb oder III)

Nr. G1 019452 0018 Rev. 02

Hersteller: **Dufner Instrumente GmbH,**

Medizintechnik

Föhrenstrasse 9 78532 Tuttlingen **DEUTSCHLAND**

Produktkategorie(n): Endoskope, Endoskopschäfte, HF-Instrumente.

Saugrohre, Saughähne, Trokarhülsen,

Trokardorne, Insufflationskanülen, selbsthaltende

Retraktoren und Wundsperrer

Die Zertifizierstelle der TÜV SÜD Product Service GmbH bescheinigt hiermit, dass der genannte Hersteller ein Qualitätssicherungssystem für die Auslegung, die Fertigung und die Endkontrolle der betreffenden Produkte / Produktkategorien entsprechend MDD Anhang II anwendet. Dieses Qualitätssicherungssystem erfüllt die Anforderungen dieser Richtlinie und unterliegt der regelmäßigen Überwachung. Zum Inverkehrbringen von Klasse III Produkten ist zusätzlich eine Bescheinigung nach Anhang II (4) erforderlich. Umseitige Hinweise sind zu beachten.

Bericht Nr.: 713169628

Gültig ab: 2020-03-10

Gültig bis: 2024-01-13

Datum, 2020-03-10

Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body

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

