

EG-Auslegungsprüfbescheinigung

Die Benannte Stelle

MEDCERT Zertifizierungs- und Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH
Pilatuspool 2 – 20355 Hamburg – Deutschland

bescheinigt hiermit, dass die Auslegung des Medizinproduktes / der Medizinprodukte

Herz-Biopsiezangen
Artikelnummern gemäß Anlage 1

des Herstellers

Wolfgang Meiners Medizintechnik GmbH
Niederstraße 87
40789 Monheim
Deutschland

die unten genannten Anforderungen der **Richtlinie 93/42/EWG** erfüllt:

Anhang II, Abschnitt 4

Diese Bescheinigung setzt voraus, dass MEDCERT über Änderungen an der genehmigten Auslegung informiert wird.
Änderungen erfordern eine zusätzliche Genehmigung durch MEDCERT.

Diese Bescheinigung ist gültig bis: 26. Juli 2021

Berichts-Nr.: 10770FS13F
Verfahrens-Nr.: PP – 10770
Bescheinigungs-Nr.: 10770DE411161201

Hamburg, den 01. Dezember 2016



MEDCERT Zertifizierungsstelle
(Dr. Andreas Schich)

MEDCERT Kennnummer: 0482



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-237.10.15

Anlage 1
EG-Auslegungsprüfbescheinigung
PP – 10770

Diese Anlage ist nur gültig zusammen mit der Bescheinigungs-Nr: 10770DE411161201

Typ	Artikel-Nr.
B-18110	20.532.054
B-18110-S	20.532.052
B-20110	20.542.054
B-20110-S	20.542.052
B-18060	20.532.004
B-18060-S	20.532.002
B-20060	20.542.004
B-20060-S	20.542.002
B-18120-S	20.532.062
B-20120-S	20.542.062

Hamburg, den 01. Dezember 2016



MEDCERT Zertifizierungsstelle
(Dr. Andreas Schich)



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

ZLG-BS-237.10.15