

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

Registrier-Nr.: HD 60121918 0001

Berichts-Nr.: 21183709 010

Hersteller: WILOFA DIAMANT
Willi Lohmann GmbH & Co. KG
Sommerstr. 58
56133 Fachbach
Deutschland

Produkte: Nicht aktive Instrumente für dentale Anwendungen
(siehe Anlage für einbezogene Produkte)
Ersetzt Zertifikat, Registrier Nr.: HD 60078435 0001


Gültig bis: 2022-08-16

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: 2017-08-17

Datum: 2017-08-16

Benannte Stelle


Dipl.-Ing. U. Frenker



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.