

Anlage zum Zertifikat 50787-10-00 vom 16.12.2008

Revisionsstand: 0

Datum: 16.12.2008

Seite 1 von 1

In die Genehmigung eingeschlossene Medizinprodukte / Produktkategorien

Das Qualitätsmanagementsystem entsprechend dem oben genannten Zertifikat erfüllt zusätzlich die anzuwendenden Forderungen der EN 552 und EN ISO 11137.

Das Audit wurde von autorisierten Auditoren der DEKRA Certification GmbH durchgeführt.

Im Auditteam war ein Auditor autorisiert für den Bereich Sterilisation.



Vervielfältigung und Weitergabe nur in vollem Umfang!