



Genehmigung
Richtlinie 93/42/EWG Anhang II, Artikel 3
vollständiges Qualitätsmanagementsystem
Medizinprodukte

Registrier Nr.: HD 60027766 0001

Bericht Nr.: 21143465 002

Hersteller: medentis medical GmbH
Gartenstr. 12
53507 Dernau
Deutschland

Geltungsbereich: Design/Entwicklung und Herstellung von Produkten
der dentalen Implantologie

(siehe Anlage für Produkte und einbezogene Standorte)

Ersetzt Genehmigung, Registrier Nr.: HD 60014662 0001

Gültig bis: 17.12.2014

Hiermit genehmigt die "Benannte Stelle" das vom Hersteller eingeführte und angewandte Qualitätsmanagementsystem. Die Anforderungen des Anhangs II, Artikel 3 der EG-Richtlinie werden erfüllt. Der Hersteller unterliegt der Überwachung nach Anhang II Artikel 5 der Richtlinie. Der Inhaber ist berechtigt, diese Bescheinigung im Rahmen seiner Herstellerkonformitätserklärung zu verwenden.

Zertifizierungsstelle

