



Benannt durch/Designated by  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln und  
Medizinprodukten  
[www.zlg.de](http://www.zlg.de)  
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

# EG Bescheinigung

Vollständiges Qualitätssicherungssystem

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

**Nr. G1 067727 0007 Rev. 01**

**Hersteller:**

**Venner Medical (Deutschland) GmbH**

Gut Uhlenhorst 4  
24229 Dänischenhagen  
DEUTSCHLAND

**Betriebsstätte(n):**

Venner Medical (Deutschland) GmbH  
Gut Uhlenhorst 4, 24229 Dänischenhagen, DEUTSCHLAND

**Produktkategorie(n):**

**Infusionspumpe und zugehörige  
Einmalartikel**

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.:**

713163321

**Gültig ab:**

2019-08-21

**Gültig bis:**

2024-05-26

**Datum,**

2019-08-21

Stefan Preiß

Head of Certification/Notified Body