



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 012974 0608 Rev. 00

Manufacturer:

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Str. 1
34212 Melsungen
GERMANY

Product Category(ies):

**Coronary stent systems, PTCA catheters,
PTA catheters, PTCA sets, Probes for
stimulation and Electrophysiology,
Angiography sets, manifolds, guide wires,
tubes and syringes, single use Right heart
pulmonary artery catheters, Monitoring sets
for invasive physiological pressure
measurement, Introducer sheaths and sets,
Arterial puncture cannulae, arterial catheter
sets**

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex II. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III devices an additional Annex II (4) certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.:

713168177

Valid from:

2020-05-06

Valid until:

2024-05-26

Date,

2020-05-14

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 012974 0608 Rev. 00



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EB sertifikatas

Visiško kokybės užtikrinimo sistema

Direktyva 93/42/EEB dėl medicinos prietaisų, II priedas, išskyrus (4)

(IIa, IIb arba III klasės prietaisai)

Nr. G1 012974 0608 Red. 00

Gamintojas:

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Str. 1

34212 Melsungen

VOKIETIJA

Produkto kategorija (-os):

vainikinių kraujagyslių stentų sistemos, PTCA kateteriai, PTA kateteriai, PTCA rinkiniai, zondai stimuliacijai ir elektrofiziologijai, angiografijos rinkiniai, kolektoriai, kreipiamieji laidai, vamzdeliai ir švirkštai, vienkartiniai dešinėsios širdies pusės plaučių arterijos kateteriai, stebėjimo rinkiniai invaziniam fiziologiniam slėgio matavimui, įvedimo apvalkalai ir rinkiniai, arterijų punkcijos kaniulės, arterijų kateterių rinkiniai

„TÜV SÜD Product Service GmbH“ sertifikavimo įstaiga pareiškia, kad minėtas gamintojas įdiegė kokybės užtikrinimo sistemą, skirtą atitinkamų prietaisų / prietaisų kategorijų projektavimui, gamybai ir galutiniam patikrinimui pagal Direktyvos dėl medicinos prietaisų II priedą.

Ši kokybės užtikrinimo sistema atitinka šios direktyvos reikalavimus ir yra periodiškai prižiūrima. Norint prekiauti III klasės prietaisais, privalomas papildomas II priedo (4) dalies sertifikatas. Taip pat žiūrėkite pastabas kitoje pusėje.

Ataskaitos Nr.:

713168177

Galioja nuo:

2020-05-06

Galioja iki:

2024-05-26

Data

2020-05-14

/parašas/

Christoph Dicks

Sertifikavimo / notifikuotosios įstaigos vadovas

1 puslapis iš 2

„TÜV SÜD Product Service GmbH“ yra notifikuotoji įstaiga, kurios identifikavimo Nr. 0123

„TÜV SÜD Product Service GmbH“ • Sertifikavimo įstaiga • Ridlerstraße 65, 80339 München, Vokietija

TUV®



Product Service

EB sertifikatas

Visiško kokybės užtikrinimo sistema

Direktyva 93/42/EEB dėl medicinos prietaisų, II priedas, išskyrus (4)

(IIa, IIb arba III klasės prietaisai)

Nr. G1 012974 0608 Red. 00