EG ZERTIFIKAT

zum Qualitätssicherungssystem



gemäß Richtlinie 93/42/EWG, Anhang V

DEKRA Certification GmbH bescheinigt hiermit als Benannte Stelle der Europäischen Union, dass das Unternehmen

Stihler Electronic GmbH

Gaussstrasse 4, 70771/Leinfelden-Echterdingen, Deutschland

Zertifizierter Standort:

Gaussstrasse 4, 70771 Leinfelden-Echterdingen, Deutschland

ein Qualitätssicherungssystem für die in der Anlage genannten Medizinprodukte gemäß Anhang V der Richtlinie 93/42/EWG anwendet. Diese Genehmigung beruht auf dem Ergebnis des Re-Zertifizierungsaudits Bericht Nr. 50192-Z6-00, dem Entscheid von 2020-11-20 und ist nur in Verbindung mit der erfolgreichen Durchführung der jährlichen Überwachungsaudits gültig.

Dieses Zertifikat ist gültig von 2020-11-20 bis 2023-08-17

Registrier-Nr.: 50192-17-08



DEKRA Certification GmbH Stuttgart; 2020-11-20

Benannte Stelle ID-Nummer: 0124

DEKRA Certification GmbH * Handwerkstraße 15 * D-70565 Stuttgart * www.dekra.de/audits



Benannt durch/Designated by Zentralstelle der Länder 은 für Gesundheitsschutz 현 bei Arzneimitteln und Medizinprodukten

ZLG-BS-295.10.02

Anlage zum Zertifikat Nr. 50192-17-08

gültig von 2020-11-20 bis 2023-08-17

Revisionsstand der Anlage: 0 vom 2020-11-20

In die Genehmigung eingeschlossene Medizinprodukte / Produktkategorien:

Klasse II a:

- MD0102
 - Infusionsverlängerung
 - ASTOTUBE®
 - IFT30350
 - IFT30460
 - IFT30410
 - IFT30410CN
 - IFT40410

Ruth Delbeck-Bayer

DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2020-11-20

Benannte Stelle ID-Nummer: 0124

DEKRA Certification GmbH * Handwerkstraße 15 * D-70565 Stuttgart * www.dekra.de/audits