

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

Gausstrasse 4, 70771 Leinfelden-Echterdingen, Deutschland

Zertifizierter Standort:

Gausstrasse 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



Ruth Delbeck-Bayer
DEKRA Certification GmbH Stuttgart; 2020-11-20
Benannte Stelle ID-Nummer: 0124



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