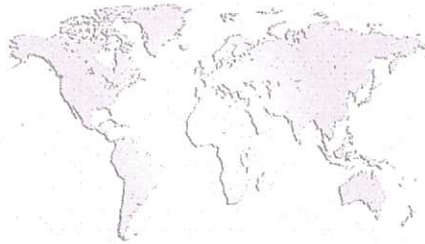


EG ZERTIFIKAT

zum Qualitätssicherungssystem



gemäß Richtlinie 93/42/EWG, Anhang V

DEKRA Certification GmbH bescheinigt hiermit als benannte Stelle der Europäischen Union, dass die Firma

Meditrade GmbH

Medipark 1, 83088 Kiefersfelden, 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. 50728-Z4-00, dem Entscheid vom 18.03.2016 und ist nur in Verbindung mit der erfolgreichen Durchführung der jährlichen Überwachungsaudits gültig.

Dieses Zertifikat ist gültig vom 01.04.2016 bis 31.03.2019

Zertifikats Registrier-Nr.: 50728-17-04



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten www.zlg.de
ZLG-BS-295.10.02

DEKRA Certification GmbH Stuttgart; 18.03.2016

Benannte Stelle ID- Nummer: 0124

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

Anlage zum EG Zertifikat 50728-17-04 vom 18.03.2016

Revisionsstand: 0

Datum: 01.04.2016

Seite 1 von 1



In die Genehmigung eingeschlossene Medizinprodukte / Produktkategorien

Klasse I s:

Für nachfolgend aufgeführte Produkte bezieht sich die Überprüfung des Qualitätssicherungssystems ausschließlich auf die Herstellungsschritte im Zusammenhang mit der Sterilisation und der Aufrechterhaltung der Sterilität.

- MD 0101 / MDS 7006
 - Untersuchungshandschuhe, steril

Klasse II a:

- MD 0108
 - Flächen- und Sprühdeseinfektionsmittel (auch für Medizinprodukte)
- MD 0101 / MDS 7006
 - OP-Handschuhe steril