



## EG Bescheinigung

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

Nr. G1 011099 0060 Rev. 01

Hersteller:

ulrich GmbH & Co. KG

Buchbrunnenweg 12

89081 Ulm DEUTSCHLAND

Betriebsstätte(n):

ulrich GmbH & Co. KG

Buchbrunnenweg 12, 89081 Ulm, DEUTSCHLAND

ulrich GmbH & Co. KG

Mergelgrube 1, 89081 Ulm, DEUTSCHLAND

Produktkategorie(n):

Chirurgische Instrumente, Implantate für die

Osteosynthese, intersomatische

Fusionsimplantate,

Wirbelkörperersatzimplantate, spinale

Plattensysteme, spinale Stab-Schrauben-Systeme, Kontrastmittelinjektoren und Verbrauchsmaterial für Kontrastmittelinjektoren, Blutsperregeräte und

Verbrauchsmaterial für Blutsperregeräte

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.:

713159589

Gültig ab:

2020-01-15

Gültig bis:

2024-05-26

Datum,

2020-01-15

Obsistant Distr

Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body

TUV SUD