

**Zusatzbestätigung zur Bescheinigung  
gemäß 93/42/EWG, Anhang II, ohne 4  
Seite 1 von 1**

Hersteller	REMA Medizintechnik GmbH
Bescheinigung	Nr. D1040900008 vom 2019-06-19
Letzte Änderung	Nr.: D1040900011
Aktueller Geltungsbereich	aktive Chirurgiegeräte für die Endoskopie, Instrumente für die Endoskopie und für die HF-Chirurgie
Beantragte Änderung	Neue Adresse: REMA Medizintechnik GmbH Unter Hasslen 14 DE-78532 Tuttlingen
Prüfbericht-Nr.	P21-00834-210687

Die beantragte Änderung entspricht den Anforderungen der zugrundeliegenden Richtlinie 93/42/EWG.

Diese Zusatzbestätigung gilt nur im Zusammenhang mit der oben genannten Bescheinigung.

Die oben genannte Bescheinigung gilt nur im Zusammenhang mit dieser und bereits vorhandener Zusatzbestätigungen.

Diese Zusatzbestätigung ist gültig bis:	2023-07-01
Registrier-Nr.:	D1040900012
Stuttgart, den	2021-09-10



  
Leitung Benannte Stelle