

Zusatzbestätigung zur Bescheinigung gemäß Richtlinie 93/42/EWG, Anhang II, ohne 4

Hersteller	REMA Medizintechnik GmbH
Bescheinigung	Nr. D1040900008 vom 2019-06-19 aktive Chirurgiegeräte für die Endoskopie, Instrumente für die Endoskopie und für die HF-Chirurgie sowie Implantate (siehe Anlage)
Betroffene Produkte	aktive Chirurgiegeräte für die Endoskopie, Instrumente für die Endoskopie und für die HF-Chirurgie sowie Implantate
Beantragte Änderung	Die REMA Medizintechnik GmbH wird auf DEWIMED Medizintechnik GmbH umfirmiert. Aufgrund der Verschmelzung übernimmt die DEWIMED Medizintechnik GmbH das Richtlinien Zertifikat und somit alle Rechte.
Bericht-Nr.	P23-00725-300802

Die beantragte Änderung entspricht den Anforderungen der zugrundeliegenden Richtlinie.

Diese Zusatzbestätigung gilt nur im Zusammenhang mit der oben genannten Bescheinigung, zuletzt geändert durch Zusatzbestätigung D10409000012.

Die oben genannte Bescheinigung, zuletzt geändert durch Zusatzbestätigung D10409000012, gilt nur im Zusammenhang mit dieser Zusatzbestätigung.

Die Gültigkeit der Zusatzbestätigung richtet sich nach der Gültigkeit des zugrundeliegenden Zertifikats gemäß Richtlinie: D1040900008.

Gültig ab 2024-05-22

Registrier Nr. D1424600018

Stuttgart, den 2024-05-22


Benannte Stelle

