

# EU-Bescheinigung

## über die Bewertung des Qualitätsmanagementsystems



### gemäß Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745, Anhang IX Kapitel I

DEKRA Certification GmbH bescheinigt hiermit als Benannte Stelle der Europäischen Union dem Hersteller

#### **Richard Wolf GmbH**

Registrierungsnummer des Herstellers (SRN): ---  
Pforzheimer Straße 32, 75438 Knittlingen, Deutschland

die Anwendung eines Qualitätsmanagementsystems für die in der Anlage genannten Medizinprodukte gemäß Anhang IX Kapitel I der EU-Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745. Diese Bescheinigung beruht auf dem Ergebnis des (Re-) Zertifizierungsaudits, Bericht Nr. 50593-R1-00, dem Entscheid vom 2020-12-14 und ist nur in Verbindung mit der erfolgreichen Durchführung der jährlichen Überwachungsaudits gültig.

EU-Bescheinigung Nr.: 50593-60-00

Bescheinigung gültig von: 2020-12-14

Bescheinigung gültig bis: 2025-12-13

Natascha Jezyschek  
DEKRA Certification GmbH Stuttgart; 2020-12-14  
Benannte Stelle ID-Nummer: 0124



Benannt durch/Designated by  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln und  
Medizinprodukten  
BS-MDR-092

# Anlage zur EU-Bescheinigung Nr. 50593-60-00

gültig vom 2020-12-14 bis 2025-12-13

Revisionsstand der Anlage: 0 vom 2020-12-14

Folgende Medizinprodukte/Produktkategorien sind durch diese EU-Bescheinigung erfasst:

Klasse IIa

MDA0204

- Flexibles Einweg-Endoskop



A handwritten signature in black ink is written over a circular green stamp. The stamp contains the DEKRA logo and the text "DEKRA CERTIFICATION GMBH" around the perimeter.

Natascha Jezyschek  
DEKRA Certification GmbH Stuttgart; 2020-12-14  
Benannte Stelle ID-Nummer: 0124