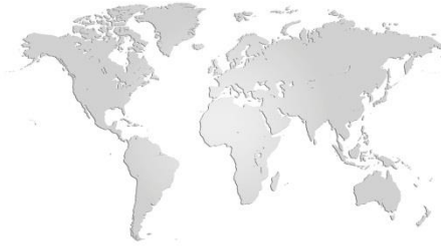


ZERTIFIKAT



EN ISO 13485:2016 + AC:2018 + A11:2021

DEKRA Certification GmbH bescheinigt hiermit, dass die Organisation

Richard Wolf GmbH

Zertifizierter Bereich:

Design und Entwicklung, Produktion, Vertrieb, Installation und Service von Systemen, aktiven Medizinprodukten (steril, nicht steril), nicht aktiven Medizinprodukten (steril, nicht steril) für die Humanmedizin, insbesondere für die Endoskopie und extrakorporale Stoßwellenapplikation. Design und Entwicklung, Produktion, und Vertrieb von nicht aktiven Implantaten in Urologie und Chirurgie sowie von Zubehör zur Aufbereitung (Reinigung, Desinfektion, Sterilisation)

Zertifizierter Standort:

Pforzheimer Str. 32, 75438 Knittlingen, Deutschland
(weitere Standorte siehe Anhang)

ein Qualitätsmanagementsystem entsprechend der oben genannten Norm eingeführt hat und aufrechterhält. Der Nachweis wurde mit Auditbericht-Nr. 50593-R2-00 erbracht.

Zertifikats-Registrier-Nr.: 50593-21-00_DE
Gültigkeit vorheriges Zertifikat: 2024-01-29

Zertifikat gültig vom: 2024-01-30
Zertifikat gültig bis: 2024-11-28

Karin Leicht
DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2024-01-30



Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-16029-08-00

Anhang zum Zertifikat Nr. 50593-21-00

gültig vom 2024-01-30 bis 2024-11-28

Die folgenden Standorte/Firmen fallen unter das o.g. Zertifikat:

	Zentrale	Zertifizierter Standort	Zertifizierter Bereich
	Richard Wolf GmbH	Pforzheimer Str. 32 75438 Knittlingen Deutschland	siehe Seite 1
	an den folgenden Standorten/bei den Firmen an den folgenden Standorten		Zertifizierte Bereiche
1.	Richard Wolf GmbH	Reuchlinstr. 10-11 10553 Berlin Deutschland	Herstellung von flexiblen und starren Endoskopen



K. Leicht

Karin Leicht

DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2024-01-30