ZERTIFIKAT



EN ISO 13485:2016

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 Straße 32, 75438 Knittlingen, Deutschland

(weitere Standorte siehe Anlage)

ein Qualitätsmanagementsystem entsprechend der oben genannten Norm eingeführt hat und aufrechterhält. Der Nachweis wurde mit Auditbericht-Nr. 50593-Z7-00 erbracht.

Zertifikats Registrier-Nr.: Gültigkeit vorheriges Zertifikat: 50593-14-01 2020-03-31 Zertifikat gültig vom: Zertifikat gültig bis: 2020-04-01 2023-03-31

Ruth Delbe k-Bayer

DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2020-04-01



Anhang zum Zertifikat Nr. 50593-14-01

Revisionsstand: 0

gültig vom 01.04.2020 bis 31.03.2023

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

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

Ruth Delbeck-Bayerar, Handard

DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2020-04-01