



Product Service

# EG Zertifikat

## Qualitätssicherungssystem Produktion

Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte (MDD), Anhang V  
(Produkte in Klasse I in sterilem Zustand, sterile Systeme oder Behandlungseinheiten)

Nr. G2S 13 09 60928 004

**Hersteller:** Licher MT GmbH

Langer Acker 18  
30900 Wedemark  
DEUTSCHLAND

**Betriebsstätte(n):**

Licher MT GmbH  
Langer Acker 18, 30900 Wedemark, DEUTSCHLAND

**Produktkategorie(n):** Nicht-aktive Medizinprodukte (Klasse I steril)  
Verschlusskappen für Infusions-/Überleitsysteme

Die Zertifizierstelle der TÜV SÜD Product Service GmbH bescheinigt hiermit, dass der genannte Hersteller ein Qualitätssicherungssystem für die Herstellung entsprechend MDD Anhang V anwendet. Dieses Qualitätssicherungssystem umfasst die Aspekte der Herstellung bezüglich Sterilität und Aufrechterhaltung der Sterilität der betreffenden Produkte / Produktkategorien und erfüllt die Anforderungen dieser Richtlinie. Es unterliegt der regelmäßigen Überwachung. Umseitige Hinweise sind zu beachten.

**Bericht Nr.:** 713016884

**Gültig ab:** 2013-10-02

**Gültig bis:** 2018-10-01



**Datum,** 2013-10-04

Hans-Heiner Junker

TÜV SÜD Product Service GmbH ist Benannte Stelle mit der Kennnummer 0123

Seite 1 von 1



Product Service

# EC Certificate

## Production Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex V

(Devices in class I in sterile conditions, sterilised systems or procedure packs)

No. G2S 13 09 60928 004

**Manufacturer:** Licher MT GmbHLanger Acker 18  
30900 Wedemark  
GERMANY**Facility(ies):**Licher MT GmbH  
Langer Acker 18, 30900 Wedemark, GERMANY**Product  
Category(ies):****Non-active medical devices (class I sterile)  
Protection caps as accessories for infusion  
and transfer sets**

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for manufacture in accordance with MDD Annex V. This quality assurance system covers those aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions of the respective devices / device categories and conforms to the requirements of this Directive. It is subject to periodical surveillance. See also notes overleaf.

**Report No.:** 713016884**Valid from:** 2013-10-02**Valid until:** 2018-10-01

Hans-Heiner Junker

**Date,** 2013-10-04

TÜV SÜD Product Service GmbH is Notified Body with identification no. 0123

Page 1 of 1