



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-245.10.07



Product Service

EG Bescheinigung

Vollständiges Qualitätssicherungssystem
Richtlinie 98/79/EG über In-vitro Diagnostika (IVDD), Anhang IV ohne (4, 6)
(Liste A, B und Produkte zur Eigenanwendung)

Nr. V1 029547 0022 Rev. 01

Hersteller: **UEBE MEDICAL GmbH**
Zum Ottersberg 9
97877 Wertheim
DEUTSCHLAND

Betriebstätte(n): UEBE MEDICAL GmbH
Zum Ottersberg 9, 97877 Wertheim, DEUTSCHLAND

UEBE MEDICAL GmbH
Zum Schlag 18, 97877 Wertheim, DEUTSCHLAND

Uebe Medical GmbH
Bürgermeister-Kuhn-Str. 20 & 22, 97900 Kilsheim,
DEUTSCHLAND

**Produktkategorie(n): In-vitro-Diagnostika zur Eigenanwendung
Ovulations- und Schwangerschaftstests**

Modell(e):

- Ovulationstest
- Schwangerschaftstest
- Schwangerschafts-Frühtest

Die Zertifizierstelle der TÜV SÜD Product Service GmbH bescheinigt, dass der genannte Hersteller ein Qualitätssicherungssystem für die Auslegung, die Fertigung und die Endkontrolle der betreffenden Produkte / Produktkategorien entsprechend IVDD Anhang IV anwendet. Dieses Qualitätssicherungssystem erfüllt die Anforderungen dieser Richtlinie und unterliegt der regelmäßigen Überwachung. Zum Inverkehrbringen von Liste A Produkten ist zusätzlich eine Bescheinigung nach Anhang IV (4) erforderlich. Umseitige Hinweise sind zu beachten.

Bericht Nr.: 713169994

Gültig ab: 2020-03-27
Gültig bis: 2024-05-26

Datum, 2020-03-27

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body