

**Zusatzbestätigung zur Bescheinigung
gemäß 93/42/EWG, Anhang V, 3
Seite 1 von 1**

Hersteller	servoprax GmbH
Bescheinigung	Nr. D1189400014 vom 2021-05-20 Produkte für die Anästhesie-, Notfall- und Intensivmedizin; Produkte für die Injektion, Infusion, Transfusion und Dialyse; Instrumente; Produkte zum Einmalgebrauch und Geräte zur Überwachung von nicht vitalen physiologischen Parametern; Produkte zur Desinfektion, Reinigung und Spülung (siehe Anlage)
Betroffene Produkte	Produkte zum Einmalgebrauch
Beantragte Änderung	Wegfall folgender Produkte: Proktoskope (Kunststoff-Proktoskope) Neuer Geltungsbereich: Gleitgel-Spritze Antibeslagmittel Saugerschläuche Nelatonkatheter für Männer Nelatonkatheter für Frauen Nelatonkatheter Tiemann für Männer Absaugkatheter, Tracheostomieabsaugkatheter Sauerstoffbrillen, Sauerstoffkatheter Verneblerset mit Maske, Verneblerset mit Mundstück Hygiene Schutzhüllen für Ultraschallsonden
Prüfbericht-Nr.	P22-00119-240807

Die beantragte Änderung entspricht den Anforderungen der zugrundeliegenden Richtlinie 93/42/EWG.
Diese Zusatzbestätigung gilt nur im Zusammenhang mit der oben genannten Bescheinigung.
Die oben genannte Bescheinigung gilt nur im Zusammenhang mit dieser Zusatzbestätigung.

Diese Zusatzbestätigung ist gültig bis:	2024-05-26
Registrier-Nr.:	D1189400018
Stuttgart, den	2022-06-13




Leitung Benannte Stelle