

# EU-Bescheinigung

## über die Bewertung des Qualitätsmanagementsystems



### gemäß Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745 Anhang IX Kapitel I+III

DEKRA Certification GmbH bescheinigt hiermit als Benannte Stelle der Europäischen Union dem Hersteller

### Renfert GmbH

**Registrierungsnummer des Herstellers (SRN): DE-MF-000005448**

Untere Gießwiesen 2, 78247 Hilzingen, Deutschland

die Anwendung eines Qualitätsmanagementsystems für die in der Anlage genannten Medizinprodukte gemäß Anhang IX Kapitel I+III der EU-Medizinprodukte-Verordnung (EU) 2017/745. Diese Bescheinigung beruht auf den Bewertungen gemäß CNo50910-00.

EU-Bescheinigung Nr.: 50910-60-00

Bescheinigung gültig von: 2023-02-08

Bescheinigung gültig bis: 2027-02-07



*K. Leicht*

Karin Leicht

DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2023-02-08

Benannte Stelle Kennnummer: 0124



Benannt durch/Designated by  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln und  
Medizinprodukten  
www.zlg.de  
BS-MDR-092

# Anlage zur EU-Bescheinigung Nr. 50910-60-00

gültig vom 2023-02-08 bis 2027-02-07

Revisionsstand der Anlage: 0 vom 2023-02-08

Folgende Medizinprodukte/Produktkategorien sind durch diese EU-Bescheinigung erfasst:

## Klasse IIa

- Verstärkungsnetze und Verstärkungsgitter für zahntechnische Prothesen



*K. Leicht*

Karin Leicht

DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2023-02-08

Benannte Stelle Kennnummer: 0124