



Benannt durch/Designated by  
 Zentralstelle der Länder  
 für Gesundheitsschutz  
 bei Arzneimitteln und  
 Medizinprodukten  
 www.zlg.de  
 ZLG-BS-244.10.08



Product Service

# EG Bescheinigung

Vollständiges Qualitätssicherungssystem

Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte (MDD), Anhang II ohne (4)

(Produkte in Klasse IIa, IIb oder III)

**Nr. G1 089300 0006 Rev. 00**

**Hersteller:**

**neuroConn GmbH**

Albert-Einstein-Str. 3

98693 Ilmenau

DEUTSCHLAND

**Betriebsstätte(n):**

neuroConn GmbH

Albert-Einstein-Str. 3, 98693 Ilmenau, DEUTSCHLAND

**Produktkategorie(n):**

**Stimulatoren zur Kranialen Elektrotherapie,  
 Biofeedback Systeme**

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

**Bericht Nr.:**

713163181

**Gültig ab:**

2019-08-27

**Gültig bis:**

2024-05-26

**Datum,**

2019-08-27

Stefan Preiß

Head of Certification/Notified Body