



Bescheinigung der Verkehrsfähigkeit

nach § 34 Abs. 1

der gegenwärtig gültigen Fassung des
Medizinproduktegesetzes (MPG)

zur Vorlage bei den zuständigen Behörden / Stellen von

Sozialistische Republik Vietnam

Es wird bescheinigt, dass die nachfolgend genannten
Medizinprodukte

- in Deutschland,
- in den Mitgliedstaaten der Europäischen Union und
- in den anderen Vertragsstaaten des Abkommens
über den Europäischen Wirtschaftsraum
uneingeschränkt verkehrsfähig sind.

Produkt / Produkte:

Memory®
 Memory® Aloe Vera
 Lastofa®
 Lastofa® mit Baumwolle
 Lastofa® Forte

Hersteller oder der für das erstmalige Inverkehrbringen
im Europäischen Wirtschaftsraum Verantwortliche:

Ofa Bamberg GmbH
 Laubanger 20
 96052 Bamberg
 Deutschland

Es wird auch bescheinigt, dass der Hersteller durch das
CE-Kennzeichen zum Ausdruck bringt, dass die Medizin-
produkte die grundlegenden Anforderungen der

Richtlinie des Rates vom 14.06.1993
 93/42/EWG
 über Medizinprodukte

in der gegenwärtig gültigen Fassung erfüllen und das
vorgeschriebene Konformitätsbewertungsverfahren
durchgeführt wurde.

Regierung von Oberfranken
 Ludwigstraße 20
 95444 Bayreuth

Bayreuth, 09.05.2018

Herrmann
 Herrmann
 Regierungsangestellter



Certificate of Marketability

according to § 34 (1)

of the Medical Devices Law (MPG)
in the current valid version

for presentation to the competent authorities / bodies of

Socialist Republic of Vietnam

It is certified that the following medical devices can be
marketed without restriction within

- Germany,
- the member states of the European Union and
- the other states having a contractual agreement with
the European Economic Area.

Product / Products:

Memory®
 Memory® Aloe Vera
 Lastofa®
 Lastofa® Cotton
 Lastofa® Forte

Manufacturer or those responsible for first placing the
product in the European Economic Area:

Ofa Bamberg GmbH
 Laubanger 20
 96052 Bamberg
 Germany

It is also certified that the manufacturer with CE-mark
confirms that the medical devices fulfill the essential
requirements of the

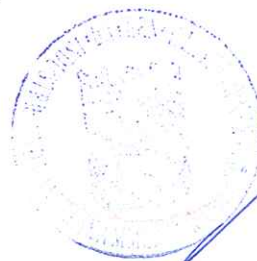
Council Directive of 14 June 1993
 93/42/EEC
 concerning medical devices

in the current valid version and that the required conform-
ity assessment has been completed.

Dieses Dokument wurde von einer in der EU zuständigen
Stelle/Institution/Behörde ausgestellt.

Bayreuth, den

26. JUNI 2018



Industrie- und Handelskammer
 für Oberfranken Bayreuth
 i.d. Geschäftsleitung

(Hacker)

Die Echtheit der Unterschrift des Regierungsangestellten Herrmann und die Echtheit des beigefügten Dienstsiegels werden beglaubigt. Zugleich wird bescheinigt, dass der Vorgenannte zur Vornahme der Amtshandlung nach den deutschen Gesetzen befugt ist.

Bayreuth, 15.05.2018
REGIERUNG VON OBERFRANKEN


Weigl-Zeuschel
Regierungsangestellte



TỔNG LÃNH SỰ QUÁN NƯỚC CHXHCN VIỆT NAM
tại Frankfurt am Main, CHLB Đức

1. Quốc gia: **Việt Nam**
Country:
- Giấy tờ, tài liệu này**
This public document
2. do Ông (Bà): **Weigl-Zeuschel** ký
has been signed by:
3. với chức danh: **Cán bộ phụ trách**
acting in the capacity of:
4. và con dấu của: **Chính quyền tiểu vùng Oberfranken**
bears the seal/stamp of:
- được chứng nhận / hợp pháp hóa lãnh sự**
Certified
5. tại: **Frankfurt** 6. ngày: **05/07/2018**
at: the:
7. Cơ quan cấp: **Tổng lãnh sự quán Việt Nam tại Frankfurt/Main**
by:
8. Số: **962/2018/CN-HPHLS**
No:

TL. Tổng Lãnh sự / For Consul General
Lãnh sự / Consul

Nguyễn Nam Hải

