



Die Echtheit der Unterschrift von Herrn Martin Richter in seiner Eigenschaft als Sachbearbeiter beim Regierungspräsidium Stuttgart und des Siegels des Regierungspräsidiums Stuttgart werden hiermit beglaubigt. Gleichzeitig wird bescheinigt, dass der Vorgenannte zur Ausstellung dieser Urkunde berechtigt war.

Gebühr: € 30,--
(gem. Ziff. 13.1.2 der GebVO IM vom 26.09.2006)

Stuttgart, den 27.05.2019
Regierungspräsidium Stuttgart

Rita Marschall
Verwaltungsangestellte



**CHỨNG NHẬN/ HỢP PHÁP HÓA LÃNH SỰ
KONSULARISCHE BEGLAUBIGUNG/LEGALISIERUNG**

1. Quốc gia/Staat: **Việt Nam/Vietnam**

Giấy tờ, tài liệu này/Dieses Dokument

2. Với chữ ký của/U. von Herrn (Frau): **Rita Marschall**

3. Với chức danh/Funktion: **Viên chức**

4. Và con dấu của/Dienstsigel von: **Chính quyền Stuttgart**

**được chứng nhận/hợp pháp hóa lãnh sự/
wird hiermit konsularisch beglaubigt/legalisiert**

5. Tại/in: **Berlin**

6. Ngày/Datum: **14/08/2019**

7. Cơ quan cấp/Ausgestellt von: **Đại sứ quán nước CHXHCN Việt Nam
tại CHLB Đức Botschaft der SR Vietnam in der BR Deutschland**

8. Số/Nr.: **08c-LS-HPH/2019**

TL. Đại sứ/i.A. des Botschafters
Bí thư/thứ Ba/III. Sekretär



Hui Đức Minh



Baden-Württemberg
REGIERUNGSPRÄSIDIUM STUTT GART

Bescheinigung der Verkehrsfähigkeit
nach § 34 Abs. 1

der gegenwärtig gültigen Fassung des
Medizinproduktegesetzes (MPG)

zur Vorlage bei den zuständigen Behörden / Stelle
von

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:

Produktname und Kurzbeschreibung

siehe Anlage

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

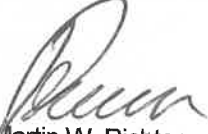
LIKAMED GmbH
Raußmühlstr. 7
75031 Eppingen
Deutschland

Es wird auch bescheinigt, dass der Hersteller durch das
CE-Kennzeichen zum Ausdruck bringt, dass die
Medizinprodukte die Grundlegenden Anforderungen der

Richtlinie 93/42/EWG des Rates
vom 14. Juni 1993
über Medizinprodukte

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

Stuttgart, 23.05.2019


Martin W. Richter



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

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:

Product name and short description

see annex

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

LIKAMED GmbH
Raußmühlstr. 7
75031 Eppingen
Germany

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

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

in the current valid version and that the required
conformity assessment has been completed.



Baden-Württemberg
REGIERUNGSPRÄSIDIUM STUTT GART

Produktliste / Product list

Behandlungsliege	Therapy chair
SALSA® A1	SALSA® A1
SALSA® A2	SALSA® A2
SALSA® A3	SALSA® A3
SALSA® A4	SALSA® A4

Ende der Liste / End of List

