



Gewerbeaufsicht
in Niedersachsen



**Staatliches Gewerbeaufsichtsamt
Hannover**

Behörde für Arbeits-, Umwelt- und
Verbraucherschutz

**Bescheinigung der Verkehrsfähigkeit von
Medizinprodukten**

Bestätigung der Verkehrsfähigkeit von Medizinprodukten gemäß § 34 (1) des Medizinproduktegesetzes (MPG) in der gegenwärtig gültigen Fassung.

Zur Vorlage bei den zuständigen Behörden oder Einrichtungen des **Iraq**

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.

Produkte:

siehe Anlage A

Hersteller:

Mediplus (India) Limited
1261-1262, M.I.E., Part-B
Bahadurgarh-124507, Haryana
India

Bevollmächtigter:

mdi Europa GmbH
Langenhagener Str. 71
30855 Langenhagen
Deutschland

Es wird auch bescheinigt, dass mit dem Anbringen der CE-Kennzeichnung der Hersteller das vorgeschriebene Konformitätsbewertungsverfahren befolgt, sicherstellt und erklärt, dass die Medizinprodukte die grundlegenden Anforderungen der Richtlinien 93/42/EWG vom 14. Juni 1993, 98/79/EG vom 27. Oktober 1998 und 90/385/EWG vom 10. Juni 1990 in der gegenwärtig gültigen Fassung erfüllen.

STAATLICHES GEWERBEAUF SICHTSAMT HANNOVER

Am Listholze 74
30177 Hannover

H 906050376-70 MPG-225

Im Auftrage

Häpke



Sprechzeiten
Mo-Do: 8:00 - 16:00 Uhr
Freitag: 8:00 - 14:00 Uhr
oder nach Vereinbarung

Telefon 0511 9096-0
Fax 0511 9096-199
E-Mail poststelle@gaa-h.niedersachsen.de
DE-Mail: hannover@gewerbeaufsicht-niedersachsen.de-mail.de
Internet www.gewerbeaufsicht.niedersachsen.de

Bankverbindung
Norddeutsche Landesbank
IBAN: DE62 2505 0000 0106 0252 16
SWIFT-BIC: NOLADE2H

**Certificate of Marketability
of Medical Devices**

Confirmation of marketability of medical devices according to § 34 (1) of the Medical Devices Law (MPG) in the present valid version.

For presentation to the competent authorities or bodies of the **Iraq**

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.

Products:

see Annex A

Manufacturer:

Mediplus (India) Limited
1261-1262, M.I.E., Part-B
Bahadurgarh-124507, Haryana
India

Authorized Representative:

mdi Europa GmbH
Langenhagener Str. 71
30855 Langenhagen
Germany

It is also certified that with the affixing of the CE-mark, the manufacturer follows the prescribed conformity assessment procedure and ensures and declares that the medical devices meet the essential requirements of the Council Directives 93/42/EEC of 14. June 1993, 98/79/EC of 27. October 1998 and 90/385/EEC of 10. June 1990 in the present valid version.

Hannover, 27.01.2021

Anlage A / Annex A

Product designation					Registration No.	UMDNS, Code
UMDNS de- scription	Product Trade/ Brand Name	Product REF/Model Nr.	Product Brief De- scription and /or Classifica- tion	Product Category		
Catheters, Intra- venousPe- ripheral	NEOTEC	NMC214	I.V. Can- nula with Wings & Port	14G	DE/CA09/0760/M07/ 003-02	10727
		NMC216		16G		
		NMC217		17G		
		NMC218		18G		
		NMC220		20G		
		NMC222		22G		
		NMC224		24G		
		NMC226		26G		



Die Echtheit vorstehender / umseitiger Unterschrift
der / des *Kern Häpke*
in / bei dem *Feuerwehrrufwachdienst Hannover*
und die Echtheit des beigefügten
Dienstsiegels / Dienststempels werden hiermit beglaubigt.

Gleichzeitig wird bescheinigt, dass die / ~~der~~ Vorgenannte
zur Ausstellung dieser Urkunde / zur Vornahme der
Amtshandlung berechtigt ist / war.

Hannover, den *01.02.2021*

Polizeidirektion Hannover

Im Auftrage

Przyklenk

Przyklenk
Beschäftigte

