



Baden-Württemberg
REGIERUNGSPRÄSIDIUM FREIBURG

Freiverkaufszertifikat

nach Artikel 60 der Verordnung (EU) 2017/745
und § 10 des
Medizinprodukte-Durchführungsgesetzes

zur Vorlage bei den zuständigen Behörden / Stellen
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:

- siehe Anlage

Hersteller:

**Rebstock Instruments GmbH
In Weiheräcker 7
78589 Dürbheim
Deutschland**

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

Richtlinie des Rates vom
20. Juni 1990 zur Anpassung der
Rechtsvorschriften über aktive implantierbare
medizinische Geräte (90/385/EWG)
oder der

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

oder die grundlegenden Sicherheits- und Leistungs-
anforderungen der

Verordnung (EU) 2017/745
vom 5. April 2017
über Medizinprodukte

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

Freiburg, den 24. Mai 2023

Viktor Remisch

Viktor Remisch



Free Sales Certificate

according to Article 60 Regulation (EU) 2017/745
and section 10 of the
Medical Devices Law Implementing Act

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:

- see annex

Manufacturer:

**Rebstock Instruments GmbH
In Weiheräcker 7
78589 Dürbheim
Germany**

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

Council Directive of 20 June 1990 on the
approximation of the laws of the Member States
relating to active implantable medical devices
(90/385/EEC)

or the

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

or the general safety and performance requirements of
the

Regulation (EU) 2017/745
of 5 April 2017
on medical devices

as amended and that the required conformity
assessment has been completed.

Az.: RPF151-1023-6

Die Echtheit der Unterschrift des Herrn Remisch vom Regierungspräsidium Freiburg sowie die Echtheit des Dienstsiegels werden hiermit beglaubigt. Es wird auch bestätigt, dass Herr Remisch in seiner Eigenschaft als Technischer Amtmann zur Vornahme der Amtshandlung berechtigt war.

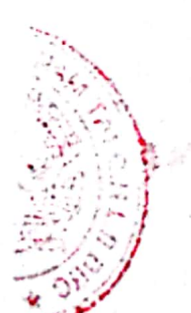
Freiburg i. Br., den 26.05.2023
Regierungspräsidium Freiburg
des Landes Baden-Württemberg

Gebühr: 30,00 €
Begl. Verz.: 343/2023



Unterschrift

Barwinski
Amtsrätin





**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 ông (bà)/U. von Herrm (Frau): **Barwinski**

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

4. Và con dấu của/Dienstsiegel von: **Chính quyền vùng Freiburg**

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

5. Tại/in: **Berlin**

6. Ngày/Datum: **27/09/2023**

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.: **81-LS-HPH/2023**

TL. Đại sứ/i. V. des Botschaftlers
Tham tán công sứ/Gesandter - Botschaftsrat



Chữ Tuấn Đức