

EG-Zertifikat

mdc medical device certification GmbH

Benannte Stelle 0483
erteilt hiermit dem Hersteller

botiss biomaterials GmbH
Hauptstraße 28
15806 Zossen
Deutschland

für das Produkt

Kollagenmatrix zur Implantation (dental) mucoderm®
(siehe Anlage)

die

EG-Auslegungsprüfbescheinigung

Eine Prüfung der Produktauslegung durch mdc hat den Nachweis erbracht,
dass die Auslegung dieses Produkts die Forderungen gemäß

Anhang II – Abschnitt 4 der EG-Richtlinie 93/42/EWG

des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte erfüllt.

Dieses Zertifikat gilt nur im Zusammenhang mit einem gültigen
mdc-Zertifikat nach Anhang II - ohne Abschnitt 4
für die oben genannten Produkte.

Gültig ab	2019-11-21
Gültig bis	2024-05-26
Registrier-Nr.	D1323300032
Bericht-Nr.	P19-00782-148638
Stuttgart, den	2019-10-29

Leiter Zertifizierungsstelle



Anlage zum Zertifikat**Nr. D1323300032**

vom 2019-10-29

Seite 1 von 1

Produktgruppe	Produkte	Klasse
Kollagenmatrix zur Implantation (dental)	mucoderm® Größe 15x20 mm REF 701520	III
	mucoderm® Größe 20x30 mm REF 702030	III
	mucoderm® Größe 30x40 mm REF 703040	III
	mucoderm® Größe 10x30 mm REF 701030	III
	mucoderm® Größe 20x50 mm REF 702050	III
	mucoderm® Größe 20x100 mm REF 702000	III
	mucoderm® Größe 30x5 mm REF 703005	III
	mucoderm® Größe Ø8 mm REF 710208	III
	mucoderm® Größe Ø10 mm REF 710210	III




Leiter Zertifizierungsstelle