

# 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

**collacone® nass-stabiler hämostyptischer Kegel aus nativem Kollagen und gleichzeitig ein weicher, formbarer, resorbierbarer Wundverschluss für die tägliche Anwendung in der Dentalchirurgie bei Zahnextraktionen**

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	2019-05-09
Gültig bis	2024-04-30
Registrier-Nr.	D1323300028
Bericht-Nr.	P19-00440-142959
Stuttgart, den	2019-05-09

Leiter Zertifizierungsstelle

