

# 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

**maxresorb - biokompatibles Material, das beim Einbringen in eine ossäre Umgebung konzeptionsgemäß als ein osteokonduktives Gerüstmaterial dient und bei Einwachsen und der Fusion von angrenzendem, lebensfähigen Knochen wirkt;**

**Größen: 0,5 cc, 0,5 – 1,0 mm**  
**1,0 cc, 0,5 – 1,0 mm**  
**0,5 cc, 0,8 – 1,5 mm**  
**2,0 cc, 0,8 – 1,5 mm**

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	2020-04-22
Gültig bis	2024-05-26
Registrier-Nr.	D1323300036
Bericht-Nr.	P20-00247-169417
Stuttgart, den	2020-04-22



Leiter Zertifizierungsstelle

