

# 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 inject - biokompatibles Material,  
synthetische osteokonduktive Knochenpaste zum Füllen und Stützen  
anliegenden, lebensfähigen Knochenmaterials bei Knochendefekten,  
Größen: 0,5 cc, 1,0 cc, 2,5 cc**

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.	D1323300035
Bericht-Nr.	P20-00248-169434
Stuttgart, den	2020-04-20



Leiter Zertifizierungsstelle



Benannt durch/Designated by  
Zentralstelle der Länder  
für Gesundheitsschutz  
bei Arzneimitteln und  
Medizinprodukten  
www.zlg.de  
ZLG-BS-246.10.06