

EG-Konformitätsbescheinigung
Richtlinie 93/42/EWG, Anhang II, ohne Abschnitt 4
Vollständiges Qualitätssicherungssystem



Benannt durch/Designated by
 Zentralstelle der Länder
 für Gesundheitsschutz
 bei Arzneimitteln und
 Medizinprodukten
 www.zlg.de
 ZLG-BS-207.15.04

Berlin Cert
 Prüf- und Zertifizierstelle für Medizinprodukte GmbH

bescheinigt der Firma



Lischka GmbH

Boxberger Strasse 19, 12681 Berlin, Deutschland

mit diesem Zertifikat für den Geltungsbereich

**Entwicklung, Herstellung und Endkontrolle von Reinigungs-
 und Desinfektionsgeräten (siehe Anlage)**

ein Qualitätssicherungssystem eingeführt zu haben und anzuwenden.

Durch ein Audit gemäß Anhang II der Richtlinie 93/42/EWG, Bericht Nr. B-19-079-S, wurde der Nachweis erbracht, dass die Anforderungen des Anhangs II der Richtlinie 93/42/EWG erfüllt werden. Der Hersteller unterliegt der Überwachung nach Anhang II, Artikel 5 der Richtlinie. Der Inhaber ist berechtigt, diese Bescheinigung im Rahmen seiner Herstellerkonformitätserklärung zu verwenden.

Die CE-Kennzeichnung der Benannten Stelle, notifiziert unter der Nr. **0633**, darf bei Einhaltung aller zutreffenden EG-Richtlinien angebracht werden.

Erstellt am: 2020-01-06

Gültig von: 2020-01-06

Gültig bis: 2024-05-26

Dr. N. Eschweiler
 Unterschrift Bevollmächtigter



Anlage zum Zertifikat Z-19-079-S-R II

vom 2020-01-06

Produkt/Produktkategorie	UMDNS	Klassifizierung		
		I s/m	II a	II b
Steckbeckenspüler CDD 1050	10-334	☐	☒	☐
Steckbeckenspüler CDD 1060	10-334	☐	☒	☐
Steckbeckenspüler CDD 1090	10-334	☐	☒	☐



Dr. N. Eschweiler
Bevollmächtigter

EC Certificate
Directive 93/42/EEC, Annex II excluding (4)
Full Quality Assurance System



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de
ZLG-BS-207.15.04

Berlin Cert
Prüf- und Zertifizierstelle für Medizinprodukte GmbH

hereby certifies that



Lischka GmbH

Boxberger Strasse 19, 12681 Berlin, Germany

has implemented and uses a quality assurance system for the following scope of application:

**Development, Production and Final Checking of Desinfection
Devices incl. Accessoires (see Appendix)**

The audit in accordance with Annex II of MDD 93/42/EEC (report no. B-19-079-S) provided confirmation that the requirements of Annex II of MDD 93/42/EEC have been fulfilled. The Manufacturer has to be inspected periodically by the notified body according the requirements of Annex II, Article 5 of MDD 93/42/EEC. The manufacturer is allowed to use this certification in his process for the declaration of conformity.

The manufacturer is allowed to place the CE-mark on the above mentioned products in combination with the identification No. **0633**.

issued on: 2020-01-06
valid from: 2020-01-06
valid to: 2024-05-26


Dr. N. Eschweiler
Signature of authorized representative



Appendix to certificate Z-19-079-S-R II-E
from 2020-01-06

product/product category	UMDNS	Classification		
		I s/m	II a	II b
bedpan rinser apparatus CDD 1050	10-334	☐	☒	☐
bedpan rinser apparatus CDD 1060	10-334	☐	☒	☐
bedpan rinser apparatus CDD 1090	10-334	☐	☒	☐


Dr. N. Eschweiler
Signature of authorized representative

(Circular stamp: Prüf- und Zertifizierstelle, Produkte GmbH)