

# ANERKENNUNG

Die Zentralstelle der Länder für Gesundheitsschutz bei Arzneimitteln und Medizinprodukten hat in einem Anerkennungsverfahren festgestellt, dass die

**VDE Prüf- und Zertifizierungsinstitut GmbH**

**Merianstraße 28  
63069 Offenbach**

die Kompetenz nach

**Richtlinien 93/42/EWG, 90/385/EWG und  
DIN EN ISO/IEC 17025**

für

**Sicherheitsprüfungen und Prüfungen der Verträglichkeit bezüglich  
elektromagnetischer Störgrößen (EMV) von aktiven  
Medizinprodukten**

besitzt.

Die Anerkennung nach § 15 (5) Medizinproduktegesetz ist bis zum **04.06.2024** befristet.

Die Urkunde gilt nur in Verbindung mit dem Bescheid über die Anerkennung, der die verbindlichen Angaben zur Anerkennung enthält. Der Geltungsbereich der Anerkennung ist in der Anlage zum Bescheid in der jeweils geltenden Fassung konkretisiert und kann unter [www.zlg.de](http://www.zlg.de) eingesehen werden.

Registriernummer **ZLG-AP-191.15.06**

In Vertretung



Dr. Ulrich Poos

Bonn, den 02.07.2020



## **Anerkennungsgrundlagen**

Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte

Richtlinie 90/385/EWG des Rates vom 20. Juni 1990 zur Angleichung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über aktive implantierbare medizinische Geräte

Durchführungsverordnung (EU) Nr. 920/2013 der Kommission vom 24. September 2013 über die Benennung und Beaufsichtigung benannter Stellen gemäß der Richtlinie 90/385/EWG des Rates über aktive implantierbare medizinische Geräte und der Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte

Gesetz über Medizinprodukte (Medizinproduktegesetz – MPG)

Anerkennungsregeln der ZLG ([www.zlg.de](http://www.zlg.de))

- Allgemeine Regeln für die Anerkennung und Benennung (200 RE01)
- Regeln für die Anerkennung von Laboratorien (210 RE01)

DIN EN ISO/IEC 17025 : 2018-03 Allgemeine Anforderungen an die Kompetenz von Prüf- und Kalibrierlaboratorien

Für die Verwendung von Hinweisen auf den Anerkennungsstatus gilt das Dokument der ZLG 200 HI02 ([www.zlg.de](http://www.zlg.de)).