



Produktfreigabe / Analysenzertifikat

Produktfreigabe / Analysenzertifikat

Hiermit bestätigen wir, dass die unten bezeichneten Produkte den technischen Vorgaben und Spezifikationen entsprechen und gemäß den festgelegten Kriterien geprüft und freigegeben worden sind. Die Produkte wurden gemäß den geltenden Vorschriften für Medizinprodukte hergestellt.

Product Release / Certificate of Analysis

This is to certify that the following products meet all requirements of the appropriate specifications. All products have been inspected according to the relevant test plans and have been released for dispatch and use. The products have been manufactured in accordance with the relevant guidelines for medical devices.

Art.Nr. Art.No.	Produkt Beschreibung Product description	Chargen Nr. Batch No.	Menge Lot size	Herstelldatum Manufacturing date	Verw. bis: Expiry date:
D16A2515	Fistula Needle 16G	170107.11	500	2017-01	2020-01

EG-Zertifikat / EC Certificate: G1 17 03 15198 028 (Kanülen, Katheter / Fistula Needles, Catheters)

Sterilisationsart / Sterilization Method	<input checked="" type="checkbox"/> EO / EO	<input type="checkbox"/> Strahlen / Irradiation	<input type="checkbox"/> Dampf / Steam	<input type="checkbox"/> Unsterile – Produkte Non – sterile Products
Sterilisationsprüfung / Sterility Results	<input checked="" type="checkbox"/> i.O./ passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
LAL-Test / LAL- Test	<input checked="" type="checkbox"/> i.O./ passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Pyrogenprüfung / Pyrogen Results	<input type="checkbox"/> i.O. / passed	<input type="checkbox"/> n.i.O./ not passed		<input checked="" type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Technische Daten – Leistungswerte/ Technical Data - Performance Results -	<input checked="" type="checkbox"/> i.O./ passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Analyse Daten / Chem. Analysis results	<input type="checkbox"/> i.O./ passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input checked="" type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable

Datum / Date 27.08.2019

Unterschrift / Signature i. A. A. SAA

Bionic Medizintechnik GmbH
 Max-Planck-Str.21
 D-61381 Friedrichsdorf
 Tel. ++49-(0) 6172-7576 0
 Fax.++49-(0) 6172-7576 10

Produktfreigabe / Analysenzertifikat

Produktfreigabe / Analysenzertifikat

Hiermit bestätigen wir, dass die unten bezeichneten Produkte den technischen Vorgaben und Spezifikationen entsprechen und gemäß den festgelegten Kriterien geprüft und freigegeben worden sind. Die Produkte wurden gemäß den geltenden Vorschriften für Medizinprodukte hergestellt.

Product Release / Certificate of Analysis

This is to certify that the following products meet all requirements of the appropriate specifications. All products have been inspected according to the relevant test plans and have been released for dispatch and use. The products have been manufactured in accordance with the relevant guidelines for medical devices.

Art.Nr. Art.No.	Produkt Beschreibung Product description	Chargen Nr. Batch No.	Menge Lot size	Herstelldatum Manufacturing date	Verw. bis: Expiry date:
S8621613	Sysloc Needle 16G	190404213	2.500	2019-04	2024-04
S8621613	Sysloc Needle 16G	190510211	1.500	2019-05	2024-05
S8621614	Sysloc Needle 16G	190306234	1.500	2019-03	2024-03
S8621614	Sysloc Needle 16G	190416231	2.500	2019-04	2024-04
S8621712	Sysloc Needle 17G	180627231	1.000	2018-06	2023-06

EG-Zertifikat / EC Certificate: G1 17 03 15198 028 (Kanülen, Katheter / Fistula Needles, Catheters)

Sterilisationsart / Sterilization Method	<input type="checkbox"/> EO / EO	<input checked="" type="checkbox"/> Strahlen / Irradiation	<input type="checkbox"/> Dampf / Steam	<input type="checkbox"/> Unsterile – Produkte Non – sterile Products
Sterilisationsprüfung / Sterility Results	<input checked="" type="checkbox"/> i.O./ passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
LAL-Test / LAL- Test	<input type="checkbox"/> i.O./ passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input checked="" type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Pyrogenprüfung / Pyrogen Results	<input checked="" type="checkbox"/> i.O. / passed	<input type="checkbox"/> n.i.O./ not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Technische Daten – Leistungswerte/ Technical Data - Performance Results -	<input checked="" type="checkbox"/> i.O./ passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Analyse Daten / Chem. Analysis results	<input type="checkbox"/> i.O./ passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input checked="" type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable

Datum / Date 21.08.2019

Unterschrift / Signature i.A. O. S.M.

Bionic Medizintechnik GmbH
Max-Planck-Str.21
D-61381 Friedrichsdorf
Tel. ++49-(0) 6172-7576 0

Produktfreigabe / Analysenzertifikat

Produktfreigabe / Analysenzertifikat

Hiermit bestätigen wir, dass die unten bezeichneten Produkte den technischen Vorgaben und Spezifikationen entsprechen und gemäß den festgelegten Kriterien geprüft und freigegeben worden sind. Die Produkte wurden gemäß den geltenden Vorschriften für Medizinprodukte hergestellt.

Product Release / Certificate of Analysis

This is to certify that the following products meet all requirements of the appropriate specifications. All products have been inspected according to the relevant test plans and have been released for dispatch and use. The products have been manufactured in accordance with the relevant guidelines for medical devices.

Art.Nr. Art.No.	Produkt Beschreibung Product description	Chargen Nr. Batch No.	Menge Lot size	Herstelldatum Manufacturing date	Verw. bis: Expiry date:
S8201659	Fistula Needle 16G	180816231	2.000	2018-08	2023-08

EG-Zertifikat / EC Certificate: G1 17 03 15198 028 (Kanülen, Katheter / Fistula Needles, Catheters)

Sterilisationsart / Sterilization Method	<input checked="" type="checkbox"/> EO / EO	<input type="checkbox"/> Strahlen / Irradiation	<input type="checkbox"/> Dampf / Steam	<input type="checkbox"/> Unsterile – Produkte Non – sterile Products
Sterilisationsprüfung / Sterility Results	<input checked="" type="checkbox"/> i.O. / passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
LAL-Test / LAL- Test	<input type="checkbox"/> i.O. / passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input checked="" type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Pyrogenprüfung / Pyrogen Results	<input checked="" type="checkbox"/> i.O. / passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Technische Daten – Leistungswerte/ Technical Data - Performance Results -	<input checked="" type="checkbox"/> i.O. / passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable
Analyse Daten / Chem. Analysis results	<input type="checkbox"/> i.O. / passed	<input type="checkbox"/> n.i.O. / not passed		<input checked="" type="checkbox"/> Nicht zutreffend Not applicable

Datum / Date 21.08.2019

Unterschrift / Signature i.A. O. S.M.

Bionic Medizintechnik GmbH
Max-Planck-Str.21
D-61381 Friedrichsdorf
Tel. ++49-(0) 6172-7576 0
Fax.++49-(0) 6172-7576 10