

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

Registrier-Nr.: HD 60142369 0001

Berichts-Nr.: 21248670 019

Hersteller: BEGO Bremer Goldschlägerei
Wilh. Herbst GmbH & Co. KG
Wilhelm-Herbst-Str. 1
28359 Bremen
Deutschland

Produkte: Legierungen, SLM Pulver, Fräsblanks, Lote, Drähte
und Harze für den Dentalbereich

(siehe Anlage für einbezogene Produkte)

Ersetzt Zertifikat, Registrier-Nr.: HD 60141590 0001

Gültig bis: 2024-05-26

Hiermit erklärt die Benannte Stelle, dass die Anforderungen nach der Richtlinie 93/42/EWG Anhang II ohne Abschnitt 4 für die aufgeführten Produkte erfüllt sind. Der oben genannte Hersteller hat ein Qualitätssicherungssystem eingeführt und wendet es an. Dieses Qualitätssicherungssystem ist Gegenstand einer regelmäßigen Überwachung nach Anhang II Abschnitt 5 der oben genannten Richtlinie. Um Medizinprodukte der Klasse III, die Gegenstand dieses Zertifikates sind, auf den Markt zu bringen, ist eine EG-Auslegungsprüfbescheinigung nach Anhang II Abschnitt 4 erforderlich.

Gültig ab: 2019-08-28

Datum: 2019-08-28

Benannte Stelle


Dipl.-Ing. (FH) D. Wiedemuth



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

TÜV Rheinland LGA Products GmbH ist eine Benannte Stelle
nach Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte mit der Kennnummer 0197.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Anlage zum
Zertifikat**

Registrier-Nr.: HD 60142369 0001
Berichts-Nr.: 21248670 019

Hersteller: BEGO Bremer Goldschlägerei
Wilh. Herbst GmbH & Co. KG
Wilhelm-Herbst-Str. 1
28359 Bremen
Deutschland

Einbezogene Produkte:

- Edelmetallhaltige Laserschweißzusatzstoffe
- Edelmetall-Lote
- Edelmetall-Legierungen
- Edelmetallfreie Laserschweißzusatzstoffe
- Edelmetallfreie Lote
- Edelmetallfreie Legierungen
- Harze
- SLM Pulver
- Fräsblanks

Datum: 2019-08-28

Benannte Stelle



D. Wiedemuth
Dipl.-Ing. (FH) D. Wiedemuth

EC Certificate
Directive 93/42/EEC Annex II, excluding Section 4
Full Quality Assurance System
Medical Devices

Registration No.: HD 60142369 0001

Report No.: 21248670 019

Manufacturer: BEGO Bremer Goldschlägerei
Wilh. Herbst GmbH & Co. KG
Wilhelm-Herbst-Str. 1
28359 Bremen
Deutschland

Products: Alloys, SLM Powders, Milling Blanks, Solders, Wires
and Resins for the Dental Field

(see attachment for products included)

Replaces Certificate, Registration No.: HD 60141590 0001

Expiry Date: 2024-05-26

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex II, excluding section 4 of the directive 93/42/EEC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex II, section 5 of the aforementioned directive. For placing on the market of class III devices covered by this certificate an EC design-examination certificate according to Annex II, section 4 is required.

Effective Date: 2019-08-28

Date: 2019-08-28

Notified Body


Dipl.-Ing. (FH) D. Wiedemuth



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg
TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC
concerning medical devices with the identification number 0197.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: HD 60142369 0001
Report No.: 21248670 019

Manufacturer: BEGO Bremer Goldschlägerei
Wilh. Herbst GmbH & Co. KG
Wilhelm-Herbst-Str. 1
28359 Bremen
Deutschland

Products included:

- additives for laser welding, precious metals
- solders, precious metal
- alloys, precious metal
- additives for laser welding, non-precious metals
- solders, non-precious metal
- alloys, non-precious metal
- resins
- SLM Powder
- Milling Blanks

Date: 2019-08-28

Notified Body



D. Wiedemuth
Dipl.-Ing. (FH) D. Wiedemuth