

EG-Auslegungs- prüfbescheinigung

Die LGA InterCert GmbH - **benannte Stelle Nr. 1275** gemäß EG-Richtlinie über
Medizinprodukte - bescheinigt, dass das Unternehmen



Medical Biomaterial Products GmbH
Lederstraße 7
19306 Neustadt-Glewe
Deutschland

für das Produkt

XENODERM

Umwicklung, Verbrennung UMDNS-Nr. 17-604, mit der Zweckbestimmung
Temporärer biologischer Hautersatz
eine Auslegungsdokumentation erstellt hat.

Die Produktauslegung wurde geprüft und entspricht den Anforderungen der

Richtlinie 93/42/EWG, Anhang II, Abs. 4

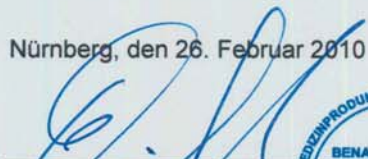
Bericht zur Prüfung der Produktauslegung Nr.: 1890860
(Änderung Nr. 1900837 vom 23.2.2010)

vom: 18. Dezember 2009

Gültigkeit des Zertifikates bis 11. September 2013

Registriernummer: **1890860-007-002**

Nürnberg, den 26. Februar 2010


Roland Gruber
Leiter Zertifizierungsstelle
Medizinprodukte

