

Zertifikat

Überwachung der Abnahme nach Richtlinie 97/23/EG

Zertifikat Nr.:

01 202 145-A1-120816

Name und Anschrift des
Herstellers:

**Glatt-Pharma spol. s r.o.
Bratří Štefanů 902
500 03 Hradec Králové
Czech Republic**

Der Hersteller ist nach Prüfung der Voraussetzungen berechtigt, die von ihm im Rahmen des Geltungsbereichs des Moduls hergestellten Druckgeräte mit dem abgebildeten Zeichen zu kennzeichnen:

CE 0035

Geprüft nach Richtlinie 97/23/EG:

**Interne Fertigungskontrolle mit Überwachung
der Abnahme (Modul A1)**

Prüfbericht Nr.:

12145CZ-002-008/A1

Beschreibung des Druckgerätes:

Druckgeräte kategorie II

Fertigungsstätte/Lieferer:

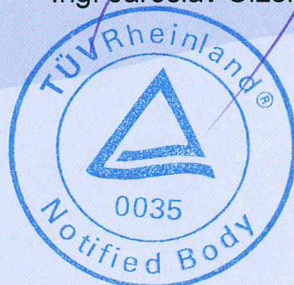
**Glatt-Pharma spol. s r.o.
Bratří Štefanů 902
500 03 Hradec Králové
Czech Republic**

Bei der regelmäßigen Überwachung der Abnahme wurde die Einhaltung der Anforderungen der Richtlinie nachgewiesen. Die nächste Überwachung findet bis **08/2013** statt.

Hradec Králové, 09.08.2012

Ing. Jaroslav Čížek

TÜV Rheinland-Zertifizierungsstelle
für Druckgeräte der
TÜV Rheinland Industrie Service GmbH
Benannte Stelle, Kennnummer: 0035
Am Grauen Stein, D-51105 Köln



Außenstelle TÜV International s.r.o.
Pražská 320/8, 500 02 Hradec Králové, Tel.: +420 492 606 049, +420 492 606 051

Certifikát-Modul A1-NJ.docx