

EG Zertifikat

Die LGA InterCert GmbH - **Benannte Stelle 1275** gemäß EG-Richtlinie über
Medizinprodukte - erklärt, dass das Unternehmen



Q.Products AG
Säntisstraße 11
9401 Rorschach
Schweiz

ein

Qualitätssicherungssystem Produktion

für die Herstellung der Medizinprodukte
gemäß Anlage in den Bereichen: Lichttherapie / Phototherapie

nach der

Richtlinie 93/42/EWG, Anhang V

anwendet. Durch ein Zertifizierungsaudit der LGA InterCert GmbH wurde der Nachweis erbracht, dass das QM-System des Unternehmens die Anforderung der oben genannten Richtlinie erfüllt. Die Überwachung durch die LGA InterCert GmbH erfolgt gemäß Anhang V (4).

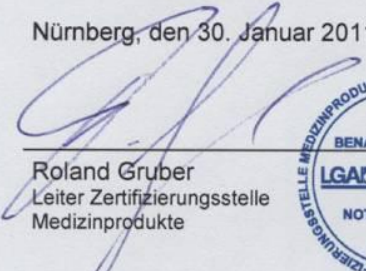
Gültigkeit des Zertifikates bis 29. Januar 2016

Registriernummer: **1901851-014-000**

Auditbericht Nr.: 1901851

vom: 11. November 2010

Nürnberg, den 30. Januar 2011


Roland Gruber
Leiter Zertifizierungsstelle
Medizinprodukte



Das Unternehmen ist berechtigt, für die in
der Anlage zu diesem Zertifikat genannten
Produkte, das nebenstehende Zeichen
anzubringen.

CE 1275

**Anlage zum Zertifikat Registriernummer 1901851-014-000 der
 Q.Products AG, Säntisstraße 11, 9401 Rorschach, Schweiz**

Gültigkeitsdauer 30. Januar 2011 bis 29. Januar 2016

Das oben genannte Zertifikat bezieht sich auf die folgenden Medizinprodukte:

Nr.	Produkt	UMDNS-Nr.	Klasse
1.	Lichttherapie- / Phototherapiegeräte Q.Light zur Anwendung bei Akne, PDT, Verbrennungswunden, Schmerztherapie, Depression, Schlafstörung und Wundbehandlung <ul style="list-style-type: none"> • Q.Light® 70 • Q.Light® 70 NT • Q.Light® 70 NT IR • Q.Light® 150 • Q.Light® 150 NT • Q.Light® 150 NT IR • Q.Light® 200 • Q.Light® 200 NT • Q.Light® 200 NT IR Varianten entsprechenden „Artikelliste“	*	Ila

*Z. Zt. sind keine UMDNS-Nr. verfügbar.

Nürnberg, den 30. Januar 2011

Roland Gruber
 Leiter Zertifizierungsstelle
 Medizinprodukte

