



Mit BEO zum CE-Zeichen

Mit BEO zum CE-Zeichen

Innerhalb der europäischen Union gelten für die Sicherheit von Produkten Mindestanforderungen. Diese Anforderungen sind in Richtlinien, u.a. EU-Richtlinien für Medizinprodukte, geregelt. Der Hersteller ist verantwortlich festzustellen, welche Richtlinien auf sein Produkt zutreffen. Zusätzlich muss er klären, ob alle Anforderungen erfüllt sind. Unter Umständen muss für diese Bewertung eine Prüfstelle hinzugezogen werden. BEO kann Ihre zuverlässige Schnittstelle zu Prüfstellen, Behörden und kassenärztlichen Verbänden sein.

Wir unterstützen Sie bei der Erfüllung der Anforderungen, die an Sie, Ihr Medizinprodukt und Ihre Dokumentation gestellt werden.

» **Unsere Leistungen**

- ▶ Unterstützung bei Konformitätsbewertungsverfahren
- ▶ Zusammenstellung technischer Dokumentationen zur Erfüllung gesetzlicher Auflagen
- ▶ Erstellen von Risikoanalysen, Gebrauchsanweisungen und weiterer produktrelevanter Dokumente
- ▶ Beratung und Begleitung bei Produktprüfungen durch Prüflabore und benannte Stellen
- ▶ Seminare zu Themen rund um Medizinprodukte



» **Ihre Vorteile mit BEO**

- ▶ langjährige, internationale Erfahrung in den Bereichen Prüfung, Entwicklung und Zulassung von Medizinprodukten
- ▶ schnellstmögliche Sicherstellung der Erfüllung gesetzlicher Auflagen
- ▶ früherer Eintritt Ihres Produktes in den Gesundheitsmarkt
- ▶ hohes Einsparpotenzial Ihrer Kapazitäten
- ▶ Kostentransparenz durch Festpreis
- ▶ Zugang zu anerkannten Partnern unseres Netzwerkes

