

EG-Auslegungs- prüfbescheinigung

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

aap Biomaterials GmbH & Co. KG

Lagerstraße 11-15
64807 Dieburg
Deutschland

mit der weiteren Betriebsstätte

Industrie Center Obernburg
63784 Obernburg
Deutschland

für das Produkt

Ostim[®] 25

Ostim[®] 35 alternative Bezeichnung **NanOstim[™]**

Implantat, Knochenmatrix, künstlich UMDNS-Nr. 17-751, mit der Zweckbestimmung
Auffüllung und Rekonstruktion von Knochendefekten eine Auslegungsdokumentation erstellt hat.

Die Produktauslegung wurde geprüft und entspricht den Anforderungen der

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

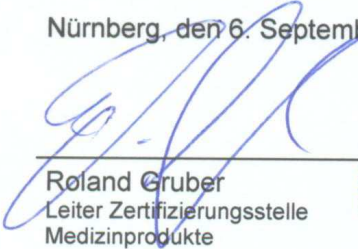
Bericht zur Prüfung der Produktauslegung Nr.: 1870800
(1. Verlängerung der EG-Auslegungsprüfbescheinigung 1811865-007-000)
(Ergänzung Nr. 1870889 vom 6. September 2007)

vom: 2. Februar 2007

Gültigkeit des Zertifikates bis 11. Dezember 2010

Registriernummer: 1811865-007-000-003

Nürnberg, den 6. September 2007 (*)


Roland Gruber
Leiter Zertifizierungsstelle
Medizinprodukte



(*) Erstaussstellung am 5. Februar 2007, Reg.-Nr.: 1811865-007-000-002 (alternative Bez. zu OSTIM 35)