

ZERTIFIKAT

betriebseigener Prüfdienst „IS“

gem. 1.8.7.7 ADR/RID i.V.m 6.2.3.6 ADR / RID

Registrier-Nr.: D/1637/2025-0536/IS-F_Rev.1

Name und Anschrift:

DEHAS Medical Systems GmbH
Wesloer Str. 107-109
D-23568 Lübeck OT Schlutup

Produktionsstätte:

DEHAS Medical Systems GmbH
Wesloer Str. 107-109
D-23568 Lübeck OT Schlutup

Die Bescheinigung als betriebseigener Prüfdienst gilt für Druckgefäße der in Anlage 1 aufgeführten Baumusterzulassungen für die:

- ☒ Überwachung der Herstellung gemäß Unterabschnitt 1.8.7.3 im ADR / RID
- ☒ erstmalige Prüfung gemäß Unterabschnitt 1.8.7.4 im ADR / RID
- ☒ wiederkehrende Prüfung gemäß Unterabschnitt 1.8.7.6 im ADR / RID
- ☐ Dichtheitsprüfung gemäß Unterabschnitt 1.8.8.4 im ADR / RID

Das Unternehmen verfügt über:

- geeignete Fertigungs- und Prüfeinrichtungen
- sachkundiges Personal

Die Voraussetzungen für sachgemäße Tätigkeiten und die damit verbundenen Prüfungen an Druckgefäßen gemäß der Anlage 1 sind erfüllt.

- ☒ Der Hersteller ist nach Prüfung der Voraussetzungen berechtigt, die von ihm im Rahmen des Geltungsbereichs hergestellten und vom betriebseigenen Prüfdienst geprüften **Druckgefäße** mit der Kennnummer der SGS-TÜV Saar GmbH und dem Kennzeichen des betriebseigenen Prüfdienstes zu kennzeichnen.

Prüfgrundlagen:

RL 2010/35/EU - ODV ; ADR / RID 2025 - GGVSEB

Prüfbericht- Nr.:

20250430-GGU-21761-7309587-25_02804-100

Gültigkeit des Zertifikates:

01.05.2028

Die regelmäßigen Nachprüfungen durch die Inspektionsstelle sind Voraussetzung für die Gültigkeit dieses Zertifikates.

Hamburg, den 30. April 2025



SGS-TÜV Saar GmbH

Benannte Stelle 1637

Dipl.-Ing (FH) Olaf Schäfer

SGS-TÜV Saar GmbH, Heidenkampsweg 99, D-20097 Hamburg, Tel. +49 40 30101-0, Fax +49 40 30101-10, www.sgs-tuv-saar.de

Dieses Dokument wurde von der Gesellschaft im Rahmen ihrer Allgemeinen Geschäftsbedingungen für Dienstleistungen erstellt, die auf Anfrage erhältlich sind. Es wird ausdrücklich auf die darin enthaltenen Regelungen zur Haftung beschränkt. Freistellung und zum Gerichtsstand hingewiesen. Jeder Besitzer dieses Dokuments wird darauf hingewiesen, dass die darin enthaltenen Angaben ausschließlich die im Zeitpunkt der Dienstleistung vor der Gesellschaft festgestellten Tatsachen im Rahmen der Vorgaben des Kunden, sofern überhaupt vorhanden, wiedergeben. Die Gesellschaft ist allein dem Kunden gegenüber verantwortlich. Dieses Dokument entbindet die Parteien von Rechtsgeschäften nicht von ihren insoweit bestehenden Rechten und Pflichten. Jede nicht genehmigte Änderung, Fälschung oder Verzerrung des Inhalts oder des äußeren Erscheinungsbildes dieses Dokuments ist rechtswidrig. Ein Verstoß kann rechtlich geahndet werden.
This document is issued by the Company under its General Conditions of Service available on request. Attention is drawn to the limitation of liability, indemnification and jurisdiction issues defined therein. Any holder of this document is advised that information contained hereon reflects the Company's findings at the time of its intervention only and within the limits of Client's instructions, if any. The Company's sole responsibility is to its Client and this document does not exonerate parties to a transaction from exercising all their rights and obligations under the transaction documents. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law.

Geltungsbereich:

BMZ-Nr.	Norm	Beschreibung
D/1637/2024-0474/BMZ-F	EN 1251-1:2000 & EN 1251-2:2000	Ortsbeweglicher vakuumisolierter Kryobehälter PM 2110/2120 Fassungsraum 0,95 Liter für UN Nr. 1073
D/1637/2024-0475/BMZ-F	EN 1251-1:2000 & EN 1251-2:2000	Ortsbeweglicher vakuumisolierter Kryobehälter PM 2200 Fassungsraum 0,32 Liter für UN Nr. 1073
D/1637/2024-0476/BMZ-F	EN 1251-1:2000 & EN 1251-2:2000	Ortsbeweglicher vakuumisolierter Kryobehälter PM 2335/2345 Fassungsraum nicht mehr als 1000 Liter für UN Nr. 1073