



### Faktenblatt

Produkte für kosmetische  
Behandlungen

V01 01.11.2023

[www.bag.admin.ch/](http://www.bag.admin.ch/)

[niss-faktenblaetter](#)

### Kontakt

Tel. : 058 462 96 14

E-Mail: [str@bag.admin.ch](mailto:str@bag.admin.ch)

## Produkte für kosmetische Behandlungen mit nichtionisierender Strahlung und Schall

### 1 Ausgangslage

Für die berufliche und gewerbliche Verwendung von Geräten, die nichtionisierende Strahlung (NIS) und Schall zu kosmetischen Zwecken erzeugen (nachfolgend als NIS- und Schall-Geräte bezeichnet), sind folgende Regelungen massgebend:

- Das «Bundesgesetz über den Schutz vor Gefährdungen durch nichtionisierende Strahlung und Schall NISSG» und die «Verordnung zum Bundesgesetz über den Schutz vor Gefährdungen durch nichtionisierende Strahlung und Schall V-NISSG» regeln seit dem 1. Juni 2019 die gewerbliche und berufliche Verwendung von NIS- und Schall-Geräten für kosmetische Behandlungen, nicht aber deren Inverkehrbringung. Die Details dieser neuen Regelung sind auf dem [Faktenblatt](#) des BAG beschrieben. Zuständig dafür ist das Bundesamt für Gesundheit.
  - Die Medizinprodukteverordnung (MepV) vom 1. Juli 2020 regelt ab 1. November 2023 das Inverkehrbringen einer Anzahl nicht-medizinischer NIS- und Schall-Geräte, die bisher als Niederspannungserzeugnisse in Verkehr gebracht wurden, was ab dem 1. Mai 2024 nicht mehr zulässig sein wird. Die MepV verschärft die Anforderungen an diese Geräte, so dass sie den Anforderungen an Medizinprodukte entsprechen müssen. Für nicht-medizinische NIS- und Schall-Geräte, die nach MepV in Verkehr gebracht werden, ist Swissmedic die zuständige Marktüberwachungsbehörde;
  - Während der Übergangsfrist gemäss [Art. 106 MepV](#) können NIS- und Schall-Geräte, die bisher als Niederspannungserzeugnisse in Verkehr gebracht wurden, unter gewissen Bedingungen weiterhin vermarktet werden;
  - NIS- und Schall-Geräte, die ihre Hersteller bereits vor dem 1. November 2023 unter der Medizinprodukteverordnung oder als Niederspannungserzeugnisse in Verkehr gebracht haben, dürfen für Behandlungen gemäss V-NISSG weiterhin verwendet werden.
- Dieses Faktenblatt beschreibt, was kosmetische Anbieter wie zum Beispiel gewerbliche Kosmetikbetriebe, berufliche Kosmetikschulen oder Ärztinnen und Ärzte auf Grund dieser Neuregelung bezüglich ihrer NIS- und Schall-Geräte beachten sollten.

## 2 NIS- und Schall-Geräte für kosmetische Behandlungen

### 2.1 Produkte, die der MepV unterstehen

Das Inverkehrbringen bestimmter NIS- und Schall-Geräten fällt unter die Medizinprodukteverordnung MepV vom 1. Juli 2020. Artikel 1 Absatz 1 Buchstabe b MepV in Verbindung mit Anhang 1 MepV legt die «Produktgruppen ohne medizinische Zweckbestimmung» fest. Neben anderen Produkten listet dieser Anhang folgende Geräte für die Anwendung am menschlichen Körper mit NIS und Schall auf:

- Für die Anwendung am menschlichen Körper bestimmte Geräte, die hochintensive elektromagnetische Strahlung, wie Infrarotstrahlung, sichtbares Licht, ultraviolette Strahlung, abgeben, kohärente und nichtkohärente Lichtquellen sowie monochromatisches Licht und Licht im Breitbandpektrum eingeschlossen, etwa Laser und mit intensiv gepulstem Licht arbeitende Geräte zum Abtragen der oberen Hautschichten («skin resurfacing»), zur Tattoo- oder Haarentfernung oder zu anderen Formen der Hautbehandlung;
- Geräte, die zur Reduzierung, Entfernung oder Zersetzung von Fettgewebe bestimmt sind, wie etwa Geräte zur Liposuktion, Lipolyse oder Lipoplastie.

Damit erfasst die MepV einen Grossteil der Geräte, die für kosmetische Behandlungen gemäss V-NISSG verwendet werden.

Produkte müssen den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen entsprechen. Produkte ohne medizinische Zweckbestimmung müssen den von der Swissmedic bezeichneten gemeinsamen Spezifikationen entsprechen. Wer Produkte nach der MepV in Verkehr bringt muss auf Verlangen eine Konformitätserklärung und -bescheinigung vorlegen können.

Niederspannungserzeugnisse zu kosmetischen Zwecken, die den Produkten in Anhang 1 der MepV entsprechen, dürfen ab dem 1. Mai 2024 nicht mehr erstmalig in Verkehr gebracht werden. Hingegen dürfen solche Niederspannungserzeugnisse, die vor dem 1. Mai 2024 in Verkehr gebracht wurden, während einer Übergangszeit in unveränderter Bauart bis höchstens Ende 2028 bzw. Ende 2029 verkauft werden. Sie dürfen aber nicht mehr abgeändert werden.

### 2.2 Niederspannungserzeugnisse

Niederspannungserzeugnisse, die unter Umständen die gleichen Gefährdungen verursachen können wie baugleiche Medizinprodukte, unterliegen weniger strengen Anforderungen an die Sicherheit. Für die Konformitätsüberprüfung und die Ausstellung einer entsprechenden Konformitätserklärung eines Niederspannungserzeugnisses ist keine Benannte Stelle nötig. Der Hersteller kann sein Produkt bezüglich der grundlegenden Anforderungen selber bewerten und die Konformitätserklärung selber ausstellen. Eine Konformitätserklärung für Niederspannungserzeugnisse muss gewissen Kriterien genügen: [SR 734.26 – Verordnung vom 25. November 2015 über elektrische Niederspannungserzeugnisse \(NEV\) \(admin.ch\)](#).

Sie muss

- a. in einer schweizerischen Amtssprache oder in Englisch abgefasst oder in eine dieser Sprachen übersetzt sein und
- b. die Übereinstimmung des Erzeugnisses mit dem EU-Recht gemäss Anhang IV der EU-Niederspannungsrichtlinie 2014/35/EU erklären und
- c. in jedem Fall mindestens die folgenden Angaben enthalten:
  1. Erzeugnis oder Erzeugnismodell mit Produkt-, Chargen-, Typen- oder Seriennummer;
  2. Namen und Adresse der Herstellerin oder ihrer in der Schweiz niedergelassenen Vertretung;
  3. Beschreibung des Niederspannungserzeugnisses und Angaben zu dessen Identifizierung.

Produkte, die NIS und Schall für kosmetische Zwecke erzeugen und die nicht im Anhang 1 der MepV gelistet sind, können weiterhin als Niederspannungserzeugnisse in Verkehr gebracht werden. Solche Produkte fallen unter die V-NISSG, sofern sie für die in der V-NISSG angegebenen Behandlungen verwendet werden.

<sup>1</sup> Ende 2029, sofern der Hersteller vertiefte Abklärungen zum Produkt durchführen muss – siehe [DURCHFÜHRUNGSVERORDNUNG \(EU\) 2022/2346 DER KOMMISSION](#)

### 3 Vorgehen zur Abklärung der Konformität von NIS- und Schall-Geräten zu kosmetischen Zwecken

Es gibt Hinweise, dass NIS- und Schall-Geräte auf dem Markt gehandelt werden oder gewerblich verwendet werden, die keine oder falsche Konformitätserklärungen haben. Solche Produkte können die Kundschaft gefährden als auch ein Geschäftsrisiko darstellen. Mit folgendem Verfahren können Sie abklären, ob Ihr Produkt mit den geltenden Vorschriften konform ist.

#### **Erster Schritt: Klären Sie ab, ob das fragliche Produkt der MepV untersteht oder ein Niederspannungserzeugnis ist**

Liegen dem Produkt Konformitätsnachweise (Konformitätserklärung und (bei Medizinprodukten) eine Konformitätsbescheinigung) bei?

- Konformitätsnachweis liegt nicht bei: Verlangen Sie beim Hersteller, beim Importeur oder beim Verkäufer diese Konformitätsnachweise. Erhalten Sie diese nicht, kaufen Sie oder verwenden Sie das Produkt nicht;
- Konformitätsnachweis liegt bei:
  - o Falls auf dem Konformitätsnachweis Verordnung (EU) 2017/745 («MDR») oder Richtlinie 93/42/EWG («MDD») stehen, handelt es sich um ein Medizinprodukt oder um ein Produkt nach Anhang 1 MepV;
  - o Falls auf dem Konformitätsnachweis der Begriff 2014/35/EU (Nummer der Europäischen Niederspannungsrichtlinie) oder das Schweizer Prüfzeichen des Eidgenössischen Starkstrominspektorats steht, handelt es sich um ein Niederspannungserzeugnis;



- o Falls die oben erwähnten Begriffe nicht im Konformitätsnachweis stehen, ist vom Kauf oder der Anwendung abzuraten.

#### **Zweiter Schritt: Klären Sie ab, ob die Konformitätsbescheinigung gültig ist**

##### **Produkte, die der MepV unterstehen:**

Ein Medizinprodukt muss strengen grundlegenden Anforderungen genügen. Sofern es diesen Anforderungen

entspricht, erhält es eine Konformitätsbescheinigung. Sie kann nur von einer so genannten «Benannten Stelle» (englisch notified body) nach eingehender Prüfung des Produktes ausgestellt werden. Es handelt sich hierbei um privatrechtliche Organisationen, welche unter behördlicher Überwachung stehen. Um sich zu versichern, dass die Ihnen vorliegende Konformitätsbescheinigung echt ist, benötigen Sie zwei Angaben:

1. Den Namen der «Benannten Stelle»: Sie können auf den Listen der benannten Stellen nach: «Regulation (EU) 2017/745 on medical devices» und der altrechtlichen Medizinprodukte-Richtlinie «MDD»: «93/42/EEC Medical devices» die Adresse der Homepage der benannten Stelle nachschlagen, die auf der Ihnen vorliegenden Konformitätsbescheinigung angegeben ist und feststellen ob die Benannte Stelle «aktiv» ist für den entsprechenden Geltungsbereich;
2. Die Nummer der Konformitätsbescheinigung: Sie können auf der Homepage der Benannten Stelle in der Suchmaske die Nummer der Bescheinigung eingeben, um sich zu versichern, dass die Konformitätsbescheinigung gültig ist<sup>23</sup>.

Alternativ können Sie die Zusammenstellung der «Benannten Stellen» und der Suchmasken dieser Stellen unter Kapitel 4 dieses Faktenblattes benutzen. Sie basiert auf den unter Punkt 1 genannten Quellen. Falls Sie unter Angabe der Nummer keine Konformitätsbescheinigung finden, können Sie bei der Benannten Stelle direkt abklären, ob die Bescheinigung gültig ist. Erfüllt die Ihnen vorliegende Konformitätsbescheinigung diese Anforderungen nicht, kaufen Sie oder verwenden Sie das Produkt nicht.

##### **Niederspannungserzeugnisse**

Eruieren Sie an Hand des Datums auf der Konformitätserklärung, wann der Hersteller das Niederspannungserzeugnis in Verkehr gebracht hat. Liegt dieses Datum vor dem 01. Mai 2024, darf das Geräte weiterhin verkauft werden. Liegt das Datum nach dem 01. Mai 2024 kann es nicht mehr rechtmässig als Niederspannungserzeugnis erstmalig in Verkehr gebracht werden, so dass Sie es nicht kaufen sollten oder verwenden dürfen. Falls das Niederspannungserzeugnis rechtmässig in Verkehr gebracht wurde, dürfen Sie es weiterhin für kosmetische Behandlungen verwenden.

<sup>2</sup> Altrechtliche Konformitätsbescheinigungen der MDD sind auf Grund der Übergangsregelung je nach Klassifizierung des Medizinproduktes bis 2027 / 2028 gültig, falls ein Hersteller ein QM-System nach MDR implementiert und bis am 1. September 2024 einen Vertrag zur Konformitätsbescheinigung dieses Systems mit einer Benannten Stelle abgeschlossen hat und vorweisen kann. Das heisst, dass solche Produkte trotz abgelaufener Konformitätsbescheinigungen bis 2027/28 weiterverkauft werden dürfen, sofern sie nach dem 1. Mai 2021 nicht geändert werden.  
<sup>3</sup> Benannte Stellen dürfen ab dem 1. Mai 2021 keine Konformitätsbescheinigungen nach der altrechtlichen MDD mehr ausstellen, seit diesem Datum gibt es keinen Benannten Stellen für die MDD mehr. Medizinprodukte, die nach dem 1. Mai 2021 geändert werden, müssen nach der MDR bescheinigt werden.

### Dritter Schritt: Beachten Sie weitere wichtige Punkte bei der Beschaffung von NIS- und Schallgeräten

#### Produkte, die der MepV unterstehen:

Neben einer gültigen Konformitätsbescheinigung sind bei der Beschaffung von Produkten, die der MepV unterstehen die Pflichten der MepV zu beachten.

Sofern Sie Ihre Geräte nicht bei einem schweizerischen Händler beziehen, beachten Sie bitte die die Swissmedic-Merkblätter für Wirtschaftsakteure und Beschaffung im Gesundheitswesen, in denen die Anforderungen gemäss MepV beschrieben sind.

#### Niederspannungserzeugnisse

Neben einer gültigen Konformitätsbescheinigung sind bei der Beschaffung von Niederspannungserzeugnissen weitere folgende Punkte zu beachten:

- Achten Sie auf eine verständliche Bedienungsanleitung;
- Vergewissern Sie sich, dass das Netzkabel des Geräts mit einem Schweizer Stecker versehen ist;
- Achten Sie darauf, dass das Gerät mit dem Schweizer Prüfzeichen bzw. dem Sicherheitszeichen des Eidgenössischen Starkstrominspektorat versehen ist. Sie können sich in der Datenbank des ESTI vergewissern, dass Ihr Gerät das Sicherheitszeichen tragen darf;
- Kaufen Sie Ihr Gerät nicht auf aussereuropäischen Handelsplattformen, sondern im spezialisierten Schweizer Fachhandel. Sie erreichen damit, dass das Gerät gemäss den geltenden Vorschriften importiert wird und Sie bei Bedarf einen rechtlich vorgesehenen Ansprechpartner haben;

## 4 Liste Benannter Stellen für Medizinprodukte

Body-type	Name und Link zu Adresse der Benannten Stelle	Suchmaske oder Kontaktmöglichkeit der Benannten Stelle	EU-Rechtsgrundlage
NB 0044	<a href="#">TÜV NORD CERT GmbH</a>	<a href="#">Zertifikatsdatenbank   Info-Center   TÜV NORD (tuev-nord.de)</a>	MDR / MDD
NB 0050	<a href="#">National Standards Authority of Ireland (NSAI)</a>	<a href="#">NSAI   Certified company search   NSAI</a>	MDR / MDD
NB 0051	<a href="#">IMQ ISTITUTO ITALIANO DEL MARCHIO DI QUALITÀ S.P.A.</a>	<a href="#">Certified products database – IMQ</a>	MDR / MDD
NB 0068	<a href="#">MTIC InterCert S.r.l.</a>	<a href="#">Certificates Databases   MTIC Group (mtic-group.org)</a>	MDD
NB 0123	<a href="#">TÜV SÜD Product Service GmbH</a>	<a href="#">Zertifikatsdatenbank   TÜV SÜD (tuvsud.com)</a> <a href="#">Schwarze Liste mit gefälschten Zertifikaten Schwarze Liste – Prüfzeichenmissbräuche   TÜV SÜD (tuvsud.com)</a>	MDR / MDD
NB 0124	<a href="#">DEKRA Certification GmbH</a>	<a href="#">DEKRA Check.me (dekra-checkme.com)</a>	MDR / MDD
NB 0197	<a href="#">TÜV Rheinland LGA Products GmbH</a>	<a href="#">Certipedia – Zertifikatsdatenbank von TÜV Rheinland</a>	MDR / MDD
NB 0297	<a href="#">DQS Medizinprodukte GmbH</a>	<a href="#">Zertifikatsvalidierung und Zertifikatscheck   DQS (dqs-global.com)</a>	MDR / MDD
NB 0318	<a href="#">CENTRO NACIONAL DE CERTIFICACION DE PRODUCTOS SANITARIOS</a>	<a href="#">Organismo notificado 0318   Centro Nacional de Certificación de Productos Sanitarios (certificaps.gob.es)</a>	MDR / MDD
NB 0344	<a href="#">DEKRA Certification B.V.</a>	<a href="#">DEKRA Check.me (dekra-checkme.com)</a>	MDR / MDD
NB 0373	<a href="#">ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA'</a>	<a href="#">Notified Body – ISS (EN) – ISS</a>	MDR / MDD

Body-type	Name und Link zu Adresse der Benannten Stelle	Suchmaske oder Kontaktmöglichkeit der Benannten Stelle	EU-Rechtsgrundlage
NB 0402	<a href="#">RISE Research Institutes of Sweden AB</a>	<a href="http://publiccert.ri.se/en/Product/List/">publiccert.ri.se/en/Product/List/</a>	MDD
NB 0413	<a href="#">INTERTEK SEMKO AB</a>	<a href="#">Home Page - CertificateDirectory (intertek.se)</a>	MDD
NB 0425	<a href="#">ICIM S.P.A.</a>	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
NB 0426	<a href="#">ITALCERT SRL</a>	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
NB 0459	<a href="#">GMED SAS</a>	<a href="#">Certificate Repository - GMED Me-dical Device Certification (lne-gmed.com)</a>	MDR / MDD
NB 0476	<a href="#">KIWA CERMET ITALIA S.P.A.</a>	<a href="#">Research your Kiwa Certificate</a>	MDR / MDD
NB 0477	<a href="#">Eurofins Product Testing Italy S.r.l.</a>	<a href="#">Kundenportal   Eurofins E&amp;E</a>	MDR / MDD
NB 0482	<a href="#">DNV MEDCERT GmbH</a>	<a href="#">DNV - Find a valid certificate</a>	MDR / MDD
NB 0483	<a href="#">MDC MEDICAL DEVICE CERTIFICATION GMBH</a>	<a href="#">mdc medical device certification GmbH - Listen der Zertifikate (mdc-ce.de)</a>	MDR / MDD
NB 0494	<a href="#">SLG PRÜF UND ZERTIFIZIERUNGS.GMBH</a>	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
NB 0537	<a href="#">Eurofins Electric &amp; Electronics Finland Oy</a>	<a href="#">Sertifikaattihaku</a>	MDR / MDD
NB 0546	<a href="#">CERTIQUALITY S.r.l.</a>	<a href="#">They have chosen us   Certiquality</a>	MDR / MDD
NB 0598 ex:403	<a href="#">SGS FIMKO OY</a>	<a href="#">Verify SGS Documents   SGS Finland</a>	MDR / MDD
NB 0633	<a href="#">Berlin Cert Prüf- und Zertifizierstelle für Medizinprodukte GmbH</a>	<a href="#">Gültigkeitsprüfung einer Zertifizierung - Berlin Cert GmbH</a>	MDR / MDD
NB 0653	<a href="#">NATIONAL EVALUATION CENTER OF QUALITY AND TECHNOLOGY IN HEALTH S.A.- EKAPTY</a>	<a href="#">Home page   EKAPTY ERP</a>	MDD
NB 0681	<a href="#">Eurofins Product Service GmbH</a>	<a href="#">Eurofins Medical Device Testing - Eurofins Deutschland</a>	MDD
NB 1011	<a href="#">NEOEMKI Nemzeti Orvostechikai Eszköz Megfelelőségértékelő és Tanúsító Korlátolt Felelősségű Társaság (NEO-EM-KI LLC)</a>	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDD
NB 1014	<a href="#">ELEKTROTECHNICKÝ ZKUŠEBNÍ ÚSTAV, s.p.</a>	<a href="#">EZÚ VHPTZ (ezu.cz)</a>	MDD
NB 1023	<a href="#">INSTITUT PRO TESTOVÁNÍ A CERTIFIKACI, a. s. (INSTITUTE FOR TESTING AND CERTIFICATION) merged with ex-NB 1390</a>	<a href="#">ITC – institut pro testování a certifikace (itczlin.cz)</a>	MDR / MDD
NB 1282	<a href="#">ENTE CERTIFICAZIONE MACCHINE SRL</a>	<a href="#">Verifica Certificato – Ente Certificazione Macchine (entecerma.it)</a>	MDR / MDD
NB 1304	<a href="#">SLOVENIAN INSTITUTE OF QUALITY AND METROLOGY - SIQ</a>	<a href="#">Certificates Search - SIQ</a>	MDR / MDD
NB 1370	<a href="#">BUREAU VERITAS ITALIA S.P.A.</a>	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD

<b>Body-type</b>	<b>Name und Link zu Adresse der Benannten Stelle</b>	<b>Suchmaske oder Kontaktmöglichkeit der Benannten Stelle</b>	<b>EU-Rechtsgrundlage</b>
NB 1434	<a href="#">POLSKIE CENTRUM BADAN I CER-TYFI-KACJI S.A.</a>	<a href="#">PCBC - Wyszukiwarka certyfikatów</a>	MDR / MDD
NB 1639	<a href="#">SGS Belgium NV</a>	<a href="#">SGS Certified Components and Products   SGS Czech Republic (sgsgroup.cz)</a>	MDR / MDD
NB 1783	<a href="#">TURKISH STANDARDS INSTITUTION (TSE)</a>	<a href="#">TSE Belgelendirilmiş Firma Arama/Sorgulama</a>	MDD
NB 1912	<a href="#">Kiwa Dare B.V.</a>	<a href="#">EZÚ VHPTZ (ezu.cz)</a>	MDR / MDD
NB 1936	<a href="#">TUV Rheinland Italia SRL</a>	<a href="#">Product Manufacturers from A-Z - Certipedia</a>	MDR / MDD
NB 1984	<a href="#">Kiwa Belgelendirme Hizmetleri A.Ş.</a>	<a href="#">Certificate Search Page for Kiwa Turkey</a>	MDD
NB 2195	<a href="#">Szutest Uygunluk Değerlendirme A.Ş.</a>	<a href="#">SZUTEST Portal</a>	MDD
NB 2265	<a href="#">3EC International a.s.</a>	Keine Suchmaske, direkt anfragen	MDR / MDD
NB 2274	<a href="#">TUV NORD Polska Sp. z o.o</a>	<a href="#">Zertifikatsdatenbank   Info-Center   TÜV NORD (tuev-nord.de)</a>	MDR / MDD
NB 2292	<a href="#">UDEM Uluslararası Belgelendirme Denetim Eğitim Merkezi San. ve Tic. A.Ş.</a>	<a href="#">Belge Sorgula - UDEM System and Product Certification Services</a>	MDD
NB 2409	<a href="#">CE Certiso Orvos- és Kórháztechnikai Ellenőrző és Tanúsító Kft.</a>	<a href="#">Certificate information – CE Certiso</a>	MDR / MDD
NB 2460	<a href="#">DNV Product Assurance AS</a>	<a href="#">DNV - Find a valid certificate</a>	MDR / MDD
NB 2696	<a href="#">UDEM Adriatic d.o.o.</a>	<a href="#">UDEM Adriatic D.O.O.</a>	MDR
NB 2764	<a href="#">Notice Belgelendirme, Muayene ve Denetim Hizmetleri Anonim Şirketi</a>	<a href="#">Notice Belgelendirme Muayene ve Denetim Hizmetleri A.Ş - Tecrübelerimiz ile geleceği kuruyoruz.</a>	MDD
NB 2797	<a href="#">BSI Group The Netherlands B.V.</a>	<a href="#">BSI-issued certificates and verifications, directories   BSI (bsigroup.com)</a>	MDR / MDD
NB 2803	<a href="#">HTCert (Health Technology Certification Ltd)</a>	<a href="#">Medical Device Directive Certified Clients – HTCert System</a>	MDR / MDD
NB 2854	<a href="#">bqs. s.r.o.</a>	<a href="#">Certified clients directory - bqs. certification body (bqsgroup.eu)</a>	MDD
NB 2862	<a href="#">Intertek Medical Notified Body AB</a>	<a href="#">Business Assurance Certificate Validation (intertek.com)</a>	MDR
NB 2975	<a href="#">SZUTEST Konformitätsbewertungsstelle GmbH</a>	<a href="#">SZUTEST Konformitätsbewertungsstelle GmbH - szutest-germany.de</a>	MDR