

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

Dieses Dokument soll allgemeine Hinweise zur Gebührenstruktur für Dienstleistungen von SZUTEST Konformitätsbewertungsstelle GmbH im Rahmen der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) geben. Sobald uns die Vorantragsformulare vorliegen, berechnen wir gerne die Kosten und unterbreiten Ihnen ein detailliertes Angebot. Bei Fragen können Sie uns gerne eine E-Mail an mdsales@szutest-germany.de senden.

A) ANTRAGSBEARBEITUNGSGEBÜHREN

Risikoklasse des Produkts	Höhe der Gebühr	Art der Gebühr	Bemerkungen
Klasse Is, Im, Ir und Sterile Systeme oder Behandlungseinheiten	1000 Euro	pauschal	Handelt es sich um mehr als ein Produkt, wird die Gebühr für die höchste Produktrisikoklasse erhoben.
Klasse IIa	1500 Euro		
Klasse IIb nicht implantierbar	2000 Euro		
Klasse IIb implantierbar	2500 Euro		
Aktive Produkte der Klasse IIb dazu bestimmt, ein Arzneimittel an den Körper abzugeben und/oder aus dem Körper zu entfernen	3000 Euro		
Klasse III	3500 Euro		
Klasse III implantierbar	4000 Euro		

B) JÄHRLICHE ZERTIFIKATSNUTZUNGSgebühr

Risikoklasse des Produkts	Höhe der Gebühr	Art der Gebühr	Bemerkungen
Klasse Is, Im, Ir und Sterile Systeme oder Behandlungseinheiten	5000 Euro	pauschal	Die jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr deckt die routinemäßige jährliche administrative Aufrechterhaltung gültiger Zertifikate ab, einschließlich der Pflege der Zertifikatsdaten, der Verwaltung des Zertifikatsstatus, der routinemäßigen administrativen Nachverfolgung und der Pflege der zugehörigen Zertifizierungsdaten. Handelt es sich um mehr als ein Produkt, wird die Gebühr für die höchste Produktrisikoklasse erhoben. Diese Gebühr wird pro Kalenderjahr berechnet.
Klasse IIa	7000 Euro		
Klasse IIb nicht implantierbar	9000 Euro		
Klasse IIb implantierbar	11000 Euro		
Aktive Produkte der Klasse IIb dazu bestimmt, ein Arzneimittel an den Körper abzugeben und/oder aus dem Körper zu entfernen	13000 Euro		
Klasse III	15000 Euro		
Klasse III implantierbar	17000 Euro		

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

C) AUDITTÄTIGKEIT PERSON/TAG

Standort	Höhe der Gebühr	Art der Gebühr	Bemerkungen
EU Länder	2500 Euro	pro Tag (Person/Tag)	Die für den Audit erforderliche Anzahl von Manntagen wird hauptsächlich auf der Grundlage von IAF MD 9 unter Anwendung mehrerer Steigerungs- und Senkungsfaktoren berechnet. Ein Manntag wird in der Regel mit 8 Stunden berechnet.
Nicht-EU-Länder	2500 Euro		

D) PRÜFUNG DER TECHNISCHEN DOKUMENTATION PERSON/TAG

Standort	Höhe der Gebühr	Art der Gebühr	Bemerkungen
EU Länder	2500 Euro	pro Tag (Person/Tag)	Der Zeitaufwand wird anhand der Produktrisikoklasse berechnet. Folgende Faktoren erhöhen die Dauer pro Gerät, - PSUR, PMCF, SSCP, PMS Bewertungen - Routineüberprüfungen von Änderungen der Technischen Dokumentation - Produkte in sterilem Zustand und Anzahl der angewandten Sterilisationsmethoden. - Produkte, die eine Biokompatibilitätsprüfung erfordern - Produkte mit integrierter Software - Produkte, die absorbierbar oder lokal verteilt sind - Überprüfung der klinischen Prüfung vor dem Inverkehrbringen - Konsultation der Arzneimittelbehörde - Konsultationsverfahren zur klinischen Bewertung - Konsultationsverfahren für Produkte, die systemisch absorbiert werden
Nicht-EU-Länder	2500 Euro		

E) GEBÜHREN FÜR ADMINISTRATIVE LEISTUNGEN UND ANDERE GEBÜHREN

Leistungen	Höhe der Gebühr	Art der Gebühr	Bemerkungen
Erstbearbeitung nach Änderungsmitteilungen	Klasse Is, Im, Ir und Sterile Systeme oder Behandlungseinheiten 100 Euro	pauschal	

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

	Klasse IIa	150 Euro	pauschal	Handelt es sich um mehr als ein Produkt, wird die Gebühr für die höchste Produktrisikoklasse erhoben.
	Klasse IIb nicht implantierbar	200 Euro	pauschal	
	Klasse IIb implantierbar	250 Euro	pauschal	
	Aktive Produkte der Klasse IIb dazu bestimmt, ein Arzneimittel an den Körper abzugeben und/oder aus dem Körper zu entfernen	250 Euro	pauschal	
	Klasse III	300 Euro	pauschal	
	Klasse III implantierbar	350 Euro	pauschal	
Administration in Zusammenhang mit Wechsel auf andere Benannte Stelle		500 Euro	pauschal	Die an die Behörden zu entrichtenden Gebühren werden gesondert auf Basis der im Beratungsprozess ermittelten Tarife in Rechnung gestellt.
Vor- und Nachbereitung von Behördenkonsultationen		100 Euro	Stundensatz	
Beurteilung bei Klagen		100 Euro	Stundensatz	
Reisezeiten (exkl. Reise- und Hotelkosten)		50 Euro	Stundensatz	

F) GEBÜHREN FÜR ÜBERPRÜFUNG VON WIEDERHOLTEN KONFORMITÄTSMÄNGELKORREKTUREN

Leistungen	Höhe der Gebühr	Art der Gebühr	Bemerkungen
Überprüfung von wiederholten Korrekturen von Nichtkonformitäten	350 Euro	pauschal (für jede wiederholte Nichtkonformitätsprüfung)	Der Vertrag umfasst eine einmalige Überprüfung der Nichtkonformitäten. Bei wiederholten Prüfungen innerhalb der definierten Frist wird die Gebühr für die wiederholte Prüfung gesondert in Rechnung gestellt. Wiederholte Prüfungen werden nach Ablauf der Frist nicht mehr durchgeführt.

G) PARAMETER ZUR GEBÜHRENBERECHNUNG

Art der Bewertung	Antragsgebühr	Zertifikats Nutzungsgebühr	Auditkosten	Prüfung der Technischen Dokumentation
Erstbewertung	+	+	+	+
Überwachungsbewertung	-	+	+	+
Nachbewertung	+	+	+	+
Wechselbewertung (von anderer Benannten Stelle zu SZUTEST)	+	+	+	0

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

Wechselbewertung (von SZUTEST zu anderer Benannten Stelle)	***	-	-	-
Änderungsbewertung	**	-	0	0
Bewertung der Erweiterung des Geltungsbereiches	+	*	0	0
Unangekündigte Audits	-	-	+	-
Folgeaudits	-	-	+	-

o: optional +: mitzurechnen -: ohne Berechnung.

* Für Produkte der höheren Risikoklasse

** Die für die Änderungsbewertung in Rechnung zu stellenden Antragsgebühren sind in Abschnitt E aufgeführt.

*** Die zu berechnenden Kosten für den Verwaltungsaufwand im Falle eines Wechsels von SZUTEST zu einer anderen Benannten Stelle betragen 500 EUR.

H) SONDERBEDINGUNGEN FÜR HERSTELLER, DIE IM SINNE DER EMPFEHLUNG 2003/361/EG ZU KMU GEHÖREN

Für KMU wird ein Rabatt von 3% auf den Gesamtbetrag des Erst- und Rezertifizierungsvertrags gewährt.

i) BERECHNUNG DER AUDITDAUER

Aktive Mitarbeiterzahl	Gesamtdauer (Person/Tag)
1-5	3
6-10	4
11-15	4,5
16-25	5
26-45	6
46-65	7
66-85	8
Siehe IAF MD-9 für eine größere Anzahl aktiver Mitarbeiter	

Nach Berechnung der Gesamtdauer der Audits werden 1/3 für Überwachungsaudits und 2/3 für Rezertifizierungsaudits zugewiesen. Bei unangekündigten Audits beträgt die Auditdauer 2 Personen/Tag.

Die Steigerungs- und Senkungsfaktoren werden gemäß dem Verhaltenskodex von Team-NB angewendet.

J) BERECHNUNG DER ÜBERPRÜFUNGSDAUER DER TECHNISCHEN DOKUMENTATION

Normale Dauer der Klinischen Bewertung		3 Personen/Tag				
Art	Code	Normal	Wenn Systeme (Person/Tag)	Wenn Systeme mit mehr als 5 Produkten (Person/Tag)	Wenn WET- Produkt gemäß	Wenn ähnliche Produkte unter ähnlichem Verwendungszweck

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

					Artikel 52(4)	zusammengefasst sind
Aktive (Diagnostik)	MDA0201- 0204	3	5	+2	n.z.	+2 Für Prüfung TD +1 Für Klinik
Aktive (Therapeutik)	MDA0301- 0318	3	5	+2	n.z.	+2 Für Prüfung TD +1 Für Klinik
Implantierbar	MDN1101- 1104	4	6	+2	-1	+2 Für Prüfung TD +1 Für Klinik
Nicht Implantierbar	MDN1201- 1214	3	6	+2	n.z.	+2 Für Prüfung TD +1 Für Klinik
Bemerkungen 1- Systeme: Systeme bestehen aus mehreren Komponenten, die selbst Medizinprodukte sind; jedoch muss jedes Komponent des Systems gleichzeitig überprüft werden.						

Zusätzliche Bedingungen für Produkte der Klasse IIa und höher (gilt in Verbindung mit der obigen Tabelle)

Bedingung	Art/Code	Ergebnis	Bemerkungen
Aktive Produkte der Klasse IIb dazu bestimmt, ein Arzneimittel an den Körper abzugeben und/oder aus dem Körper zu entfernen	Regel 12	+1 Person/Tag	Nicht die gesamte Regel 12 Klasse IIb-Produkte
Sterile Produkte	MDS1005	+0,5 Person/Tag pro Sterilisationsart	n.z.
Produkte, die eine Biokompatibilitätsprüfung bedürfen	n.z.	+1 Person/Tag	n.z.
Software	MDS1009	+1 Person/Tag	n.z.
Vom menschlichen Körper aufgenommen lokal verteilt oder biologische Beschichtung	MDS1008	+1 Person/Tag	Gilt nicht, wenn das Produkt systemisch absorbiert wird
Maschinen	MDS1004	+0,5 Person/Tag	n.z.
CECP- Für neue Produkte der Klasse III und Regel 12	Artikel 54	+2 Personen/Tag	Nur für neue Produkte
Arzneimittel Beratungen	Regel 14	+2 Personen/Tag pro Arzneimittel	n.z.

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

Produkte, die systemisch vom menschlichen Körper aufgenommen werden	Regel 21	+2 Personen/Tag pro Stoff	n.z.
Neue Produkte mit klinischer Prüfung vor dem Inverkehrbringen	n.z.	+2 Personen/Tag	Gilt nicht für legacy devices und Produkte mit PMCF Prüfung
Orphan Devices	n.z.	+2 Personen/Tag	n.z.
Nanomaterial	MDS1007	+1 Person/Tag	n.z.
Anhang XVI Produkte	n.z.	+1 Person/Tag	n.z.

Feste Überprüfungsdauer der Technischen Dokumentation für Produkte der Klassen Is, Im, Ir

Art	Dauer (Person/Tag)
Klasse Is	2
Klasse Im	2
Klasse Ir	2

Feste Überprüfungsdauer der Technischen Dokumentation für Sterile Systeme/Behandlungseinheiten

Normale Dauer	Wenn große Anzahl verschiedener Produkte betroffen ist	Wenn mehr als 1 Sterilisationsart
2 Personen/Tag	4 Personen/Tag	+1 Person/Tag pro zusätzlichem Sterilisationstyp

Für die Überwachungsprüfung der technischen Dokumentation kann für bestimmte Produkte und Bedingungen eine Prüfung von 0,5 bis 1 Tag erforderlich sein.

K) BEISPIELE ZUR PREISBERECHNUNG

Szenario 1
Produkt Name: Chirurgisches Instrument (Klasse Ir), Chirurgisches Instrument Knochenschneidesystem (Klasse IIa), Platten- und Schraubensystem (Klasse IIb implantierbar WET) Anzahl Produkte: 3 Produkt MDA/MDN-Code: MDN1208, MDN1102 Mitarbeiterzahl: 86 Angewandte Stichproben: Keine

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

Kritische Lieferanten: 2

Begutachtung der klinischen Bewertung: Ja

Überprüfung der Biokompatibilität: Ja

Überprüfung der Sterilisation: nicht zutreffend

Angewandte Steigerungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Kritische Lieferanten +1 M/D

Angewandte Senkungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Das Unternehmen ist bereits zertifiziert -%15

GEBÜHREN FÜR DIE ERSTZERTIFIZIERUNG

Antragsgebühr	2500 EUR
QMS Auditgebühr	9,5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	16 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	11000 EUR
Gesamt	77250 EUR

GEBÜHREN FÜR JEDE ÜBERWACHUNG

QMS Auditgebühr	3 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	0,5 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	11000 EUR
Gesamt	19750 EUR

GEBÜHREN BEI UNANGEKÜNDIGTEN AUDITS

QMS Auditgebühr	2 P/Tag X 2500 EUR
Gesamt	5000 EUR

Szenario 2

Produkt Name: Ernährungssonde (Klasse IIa), Nasen-Magen-Sonde (Klasse IIa), Nelaton-Katheter (Klasse IIa)

Anzahl Produkte: 3

Produkt MDA/MDN-Code: MDN1202

Mitarbeiterzahl: 16

Angewandte Stichproben: Ja

Begutachtung der klinischen Bewertung: Ja

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

Überprüfung der Biokompatibilität: Ja

Überprüfung der Sterilisation: Ja

Kritische Lieferanten: 0

Angewandte Steigerungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Sterilisation +0,5 P/Tag

Angewandte Senkungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Produkt mit niedriger Risikoklasse -%15

GEBÜHREN FÜR DIE ERSTZERTIFIZIERUNG (Stichproben – Ernährungssonde (Klasse IIa))

Antragsgebühr	1500 EUR
QMS Auditgebühr	5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	7,5 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	7000 EUR
Gesamt	39750 EUR

GEBÜHREN FÜR DIE ÜBERWACHUNG 1 (Stichproben – Nasen-Magen-Sonde (Klasse IIa))

QMS Auditgebühr	1,5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	7,5 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	7000 EUR
Gesamt	29500 EUR

GEBÜHREN FÜR DIE ÜBERWACHUNG 2 (Stichproben- Nelaton-Katheter (Klasse IIa))

QMS Auditgebühr	1,5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	7,5 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	7000 EUR
Gesamt	29500 EUR

GEBÜHREN FÜR DIE ÜBERWACHUNG 3

QMS Auditgebühr	1.5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	0,5 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	7000 EUR
Gesamt	12000 EUR

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

GEBÜHREN FÜR DIE ÜBERWACHUNG 4

QMS Auditgebühr	1.5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	0,5 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	7000 EUR
Gesamt	12000 EUR

GEBÜHREN FÜR UNANGEKÜNDIGTES AUDIT

QMS Auditgebühr	2 P/Tag X 2500 EUR
Gesamt	5000 EUR

Szenario 3

Produkt Name: Desinfektionsmittel für Medizinprodukte (Klasse IIb), Desinfektionsmittel für Medizinprodukte (Klasse IIa), Hämodialyselösungen und -konzentrate (Klasse IIb), Endoskop-Reinigungs- und Desinfektionsgerät (Klasse IIb)

Anzahl Produkte: 4

Produkt MDA/MDN-Code: MDN1211, MDN 1202, MDA0317

Mitarbeiterzahl: 45

Angewandte Stichproben: Keine

Begutachtung der klinischen Bewertung: Ja

Überprüfung der Biokompatibilität: nicht zutreffend

Überprüfung der Sterilisation: nicht zutreffend

Maschinen (MDS 1004): Ja

Angewandte Steigerungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Bedarf an Dolmetscher(n) +10 %, Bedarf an kurzfristigen Vor-Ort-Besuchen +0,5 P/Tag.

Angewandte Senkungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Reifegrad des Managementsystems -%20

GEBÜHREN FÜR DIE ERSTZERTIFIZIERUNG

Antragsgebühr	2000 EUR
QMS Auditgebühr	6 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	24,5 P/Tag X 2500 EUR

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	9000 EUR
Gesamt	87250 EUR

GEBÜHREN FÜR JEDE ÜBERWACHUNG

QMS Auditgebühr	2 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	0,5 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	9000 EUR
Gesamt	15250 EUR

GEBÜHREN FÜR UNANGEKÜNDIGTES AUDIT

QMS Auditgebühr	2 P/Tag X 2500 EUR
Gesamt	5000 EUR

Szenario 4	
Produkt Name: Zahnimplantat (Klasse IIb implantierbar WET), chirurgisches Instrumentenset (Klasse IIa)	
Anzahl Produkte: 2	
Produkt MDA/MDN-Code: MDN1103, MDN 1208	
Mitarbeiterzahl: 175	
Angewandte Stichproben: Keine	
Begutachtung der klinischen Bewertung: Ja	
Überprüfung der Biokompatibilität: Ja	
Überprüfung der Sterilisation: Ja	
Angewandte Steigerungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: kritischer Lieferant +0,5 P/Tag, Sterilisation +0,5 P/Tag, hochkomplexe Prozesse +10 %	
Angewandte Senkungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Das Unternehmen ist bereits zertifiziert -%15	
GEBÜHREN FÜR DIE ERSTZERTIFIZIERUNG	
Antragsgebühr	2500 EUR
QMS Auditgebühr	11,5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	15 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	11000 EUR

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

Gesamt	79750 EUR
GEBÜHREN FÜR JEDE ÜBERWACHUNG	
QMS Auditgebühr	4 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	0,5 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	11000 EUR
Gesamt	22250 EUR
GEBÜHREN FÜR UNANGEKÜNDIGTES AUDIT	
QMS Auditgebühr	2 P/Tag X 2500 EUR
Gesamt	5000 EUR

Szenario 5	
Produkt Name: Ablationskatheter (Klasse III)	
Anzahl Produkte: 1	
Produkt MDA/MDN-Code: MDN1203	
Mitarbeiterzahl: 10	
Angewandte Stichproben: Keine	
Begutachtung der klinischen Bewertung: Ja	
Überprüfung der Biokompatibilität: Ja	
Überprüfung der Sterilisation: Ja	
Überprüfung der klinischen Prüfung vor dem Inverkehrbringen von neuen Produkten: Ja	
Angewandte Steigerungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Auditumfang einschließlich Produkte der Klasse III +10 % M/D, Sterilisation +0,5 M/D.	
Angewandte Senkungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: nicht zutreffend	
GEBÜHREN FÜR DIE ERSTZERTIFIZIERUNG	
Antragsgebühr	3500 EUR
QMS Auditgebühr	5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	9,5 P/Tag X 2500 EUR

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	15000 EUR
Gesamt	54750 EUR

GEBÜHREN FÜR JEDE ÜBERWACHUNG

QMS Auditgebühr	1,5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	1 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	15000 EUR
Gesamt	21250 EUR

GEBÜHREN FÜR UNANGEKÜNDIGTES AUDIT

QMS Auditgebühr	2 P/Tag X 2500 EUR
Gesamt	5000 EUR

Szenario 6
Produkt Name: Antibakterielle absorbierbare Nahtmaterialien (Klasse III zu deren Bestandteilen ein Arzneimittel gehört), absorbierbare Nahtmaterialien (Klasse III) Anzahl Produkte: 2 Produkt MDA/MDN-Code: MDN1104 Mitarbeiterzahl: 75 Begutachtung der klinischen Bewertung: Ja Überprüfung der Biokompatibilität: Ja Überprüfung der Sterilisation: Ja Konsultationsverfahrens im Zusammenhang mit der klinischen Bewertung (Artikel 54) CECP Für neue Klasse III und Regel 12 Produkte: Ja Konsultation der zuständigen Arzneimittelbehörde: Ja Überprüfung der klinischen Prüfung vor dem Inverkehrbringen von neuen Produkten: Ja Prüfung von Produkten, die vom menschlichen Körper aufgenommen oder lokal im Körper verteilt werden oder mit biologischer Beschichtung: Ja Angewandte Steigerungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: Auditumfang einschließlich Medizinprodukte der Klasse III +10 % P/Tag, Sterilisation +0,5 P/Tag, kritischer Lieferant +0,5 P/Tag Angewandte Senkungsfaktoren für die Dauer des QMS-Audits: nicht zutreffend

Liste de Standartgebühren gemäss Verordnung (EU) 2017/745

GEBÜHREN FÜR DIE ERSTZERTIFIZIERUNG

Antragsgebühr	4000 EUR
QMS Auditgebühr	10 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	29 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	17000 EUR
Gesamt	118500 EUR

GEBÜHREN FÜR JEDE ÜBERWACHUNG

QMS Auditgebühr	3,5 P/Tag X 2500 EUR
Gebühr zur Prüfung der TD	2 P/Tag X 2500 EUR
Jährliche Zertifikatsnutzungsgebühr	17000 EUR
Gesamt	30750 EUR

GEBÜHREN FÜR UNANGEKÜNDIGTES AUDIT

QMS Auditgebühr	2 P/Tag X 2500 EUR
Gesamt	5000 EUR