

**ALERTA DE CONTROL DE MERCADO DE PRODUCTOS SANITARIOS
CERTIFICADO DE MARCADO CE FALSIFICADO**

Nº DE ALERTA: 2025-465	REFERENCIA PS/VCG/LS/7810
PRODUCTO Equipos láser para uso médico: Equipos de luz pulsada intensa + láser Diodo y equipos de láser fraccional de CO2	
FABRICANTE Beijing Globalipl Development Co., Ltd., China	
REPRESENTANTE AUTORIZADO MedNet EC-REP GmbH, Alemania	
ASUNTO Detección en el mercado europeo de un certificado de marcado CE falsificado	
INFORMACIÓN ADICIONAL Datos del certificado CE falsificado: <ul style="list-style-type: none">• Organismo Notificado y nº de identificación: TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte (0123)• Número de certificado: G1.002325.0002. Rev.01• Fabricante: Beijing Globalipl Development Co., Ltd• Producto: Equipos láser para uso médico: Equipos de luz pulsada intensa + láser Diodo y equipos de láser fraccional de CO2• Fecha de emisión: 28 de octubre de 2023• Fecha de caducidad: 31 de diciembre de 2027 <p>El Organismo Notificado TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte emitió anteriormente un certificado de marcado CE con el mismo número, para el mismo fabricante y los mismos productos, válido desde el 24 de febrero de 2020 y con fecha de caducidad del 27 de octubre de 2023. Sin embargo, en el certificado falsificado aparece indicado que el certificado es válido desde el 28 de octubre de 2023 hasta el 31 de diciembre de 2027.</p> <p>Lo que se comunica a efectos de control de mercado</p>	
DOCUMENTOS ADJUNTOS <ul style="list-style-type: none">• Nota informativa de la AEMPS, referencia PS, 52/2025• Certificado de marcado CE falsificado	





Benannt durch/Designated by
 Zentralstelle der Länder
 für Gesundheitsschutz
 bei Arzneimitteln und
 Medizinprodukten
 www.zlg.de
 ZLG-BS-244.10.08



Product Service

EC Certificate

Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
 (Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 002325 0002 Rev. 01

Facility(ies):

Beijing Globalipl Development Co., Ltd.
 F-8 Qunyinghui Building, Jinyuan Rd.32, Daxing Economic
 Development Zone, 102628 Beijing, PEOPLE'S REPUBLIC OF
 CHINA

Beijing Globalipl Development Co., Ltd.
 No. 1678, Chongdeyi Avenue, Decheng District, 253071 Dezhou
 City, Shandong Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

TÜV SÜD
 ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 認證證書 ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT

La AEMPS informa sobre la detección de un certificado de marcado CE falsificado de la empresa Beijing Globalipl Development Co., Ltd

Fecha de publicación: 12 de septiembre de 2025

Categoría: productos sanitarios, certificado CE falsificado

Referencia: PS, 52/2025

- La AEMPS ha recibido una comunicación de las autoridades sanitarias de Alemania relativa a la citada falsificación
- Los productos afectados son equipos láser para uso médico, concretamente equipos de luz pulsada intensa combinados con láser de diodo y equipos de láser fraccional de CO2
- Estos productos no figuran en el registro de Comunicaciones de Comercialización de Productos Sanitarios de la AEMPS (CCPS); sin embargo, no se puede descartar que estén siendo comercializados en España

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) ha recibido una comunicación de las autoridades sanitarias alemanas relativa a la detección de un certificado de marcado CE falsificado. Dicho certificado aparece como emitido por el organismo notificado alemán TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte, con número de identificación 0123, para el fabricante Beijing Globalipl Development Co., Ltd., de China.

El certificado de marcado CE falsificado se identifica con el número G1.002325.0002. Rev.01, con fecha de emisión del 28 de octubre de 2023 y fecha de caducidad del 31 de diciembre de 2027.

Los productos afectados son equipos láser para uso médico, en concreto equipos de luz pulsada intensa combinados con láser de diodo, así como equipos de láser fraccional de CO2.

El Organismo Notificado TÜV SÜD Product Service GmbH Zertifizierung Medizinprodukte había emitido anteriormente un certificado válido con el mismo número, para el mismo fabricante y los mismos productos. Este certificado original tenía como fecha de emisión el 24 de febrero de 2020 y como fecha de caducidad el 27 de octubre de 2023. Sin embargo, en el certificado falsificado ambas fechas han sido alteradas.

Los productos no figuran en el registro de [Comunicación de Comercialización de Productos Sanitarios \(CCPS\)](#) de la AEMPS. No obstante, al no poder descartarse su presencia en España, como medida de prevención, la AEMPS comunica esta información a efectos de control de mercado.

Certificado 0123/ G1.002325.0002. Rev.01	Fecha de emisión	Fecha de caducidad
Original	24 de febrero de 2020	27 de octubre de 2023
Falsificado	28 de octubre de 2023	31 de diciembre de 2027



Información para profesionales sanitarios

- Compruebe si dispone de alguno de los productos indicados y si en ellos figura la fecha de fabricación. Si esta es posterior al 27 de octubre de 2023, contacte con su distribuidor para comprobar la conformidad de los productos.
- Si tiene conocimiento de algún incidente relacionado con el uso de estos productos, notifíquelo a través del portal NotificaPS.



Información para distribuidores

- Compruebe si dispone de alguno de los productos indicados. En caso afirmativo, revise la fecha de fabricación del producto y las fechas incluidas en el certificado. Si aparecen las fechas manipuladas (emisión 28 de octubre de 2023 y caducidad 31 de diciembre de 2027) o si el producto ha sido fabricado con fecha posterior al 27 de octubre de 2023, no comercialice dichos productos y contacte con su proveedor para verificar la conformidad de los productos.
- Si tiene conocimiento de algún incidente relacionado con el uso de estos productos, notifíquelo a través del portal NotificaPS.