



Product Service

EG-ZERTIFIKAT

Vollständiges Qualitätssicherungssystem

(Anhang II, Abschnitt 3 der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte)

Nr. G1 09 09 46083 009

Hersteller: **MSI MedServ International
Deutschland GmbH**

Escad Strasse 3
88630 Pfullendorf
DEUTSCHLAND

Betriebsstätte(n): MSI MedServ International Deutschland GmbH
Escad Strasse 3, 88630 Pfullendorf, DEUTSCHLAND

Produktkategorie(n): **Starre und flexible Endoskope, Endoskopiezubehör,
HF-Instrumente, Insufflatoren,
Pumpen und Shaver**

Die Zertifizierstelle der TÜV SÜD Product Service GmbH bescheinigt hiermit, dass der genannte Hersteller ein Qualitätssicherungssystem für die Auslegung, die Fertigung und die Endkontrolle der betreffenden Produkte / Produktkategorien entsprechend Anhang II, Abschnitt 3 der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte anwendet. Dieses Qualitätssicherungssystem erfüllt die Anforderungen dieser Richtlinie und unterliegt der regelmäßigen Überwachung. Zum Inverkehrbringen von Klasse III Produkten ist zusätzlich ein Zertifikat nach Anhang II.4 erforderlich. Umseitige Hinweise sind zu beachten.

Bericht Nr.: 71351341

Gültig bis: 2012-07-03

Datum, 2009-11-06

Hans-Heiner Junker



TÜV SÜD Product Service GmbH ist Benannte Stelle gemäß der Richtlinie des Rates Nr. 93/42/EWG über Medizinprodukte mit der Kennnummer 0123.

Seite 1 von 1



Product Service

EC-CERTIFICATE

Full Quality Assurance System

(Annex II, section 3 of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices)

No. G1 09 09 46083 009

Manufacturer: **MSI MedServ International
Deutschland GmbH**
Escad Strasse 3
88630 Pfullendorf
GERMANY

Facility(ies): MSI MedServ International Deutschland GmbH
Escad Strasse 3, 88630 Pfullendorf, GERMANY

**Product
Category(ies):** **Rigid and flexible endoscopes, endoscopes
accessories, HF-instruments,
insufflators, pumps and shaver**

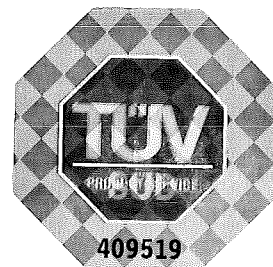
The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective products / product categories according to Annex II section 3 of the Directive 93/42/EEC on Medical Devices. This quality assurance system conforms to the provisions of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III products an additional Annex II.4 certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.: 71351341

Valid until: 2012-07-03

Date, 2009-11-06

Hans-Heiner Junker



TÜV SÜD Product Service GmbH is Notified Body according to Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices with identification no. 0123.

Page 1 of 1