

**BUREAU VERITAS**  
Certification



## ENDOMED SRLS

Via Appia Lato Napoli, 220 - 04023 FORMIA (LT)

**Sede oggetto di certificazione:**

Via Ugo la Malfa snc - 04020 Spigno Saturnia (LT)

*Bureau Veritas Italia S.p.A. certifica che il Sistema Completo di Garanzia di Qualità di questa organizzazione è stato valutato e giudicato conforme ai requisiti previsti dalla*

## DIRETTIVA 93/42/CEE e s.m.i.

*(in accordo all'Allegato II - escluso paragrafo 4)*

*In relazione ai seguenti prodotti*

Sottocategoria di prodotto:	Dispositivi chirurgici attivi
Gruppo generico:	Strumenti per elettrochirurgia, isteroscopia, nefroscopia, artroscopia, cistoscopia, resettoscopia e uretrotomia
Modello:	Vedere Allegato
Classe:	Vedere Allegato

*(eventualmente riferirsi all'Allegato del certificato in cui sono riportati tutti i prodotti/modelli di dispositivi oggetto della certificazione)*

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 60526016

Data della certificazione originale: **19 marzo 2018**  
Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **NA**  
Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **04 gennaio 2018**  
Data d'inizio del presente ciclo di certificazione: **19 marzo 2018**

Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **18 marzo 2023**

N° Certificato - Revisione: IT280019-3

del: **20 luglio 2020**

  
ANDREA FILIPPI - Certification SL Manager

Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370

Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito [www.bureauveritas.it](http://www.bureauveritas.it)

Allegato al Certificato di Conformità  
n° IT280019-3

Sottocategoria di prodotto	Dispositivi chirurgici attivi	
Gruppo generico	Modello	Classe
Strumenti per elettrochirurgia, isteroscopia, nefroscopia, artroscopia, cistoscopia, resettoscopia e uretrotomia	Strumento per Artroscopia, Strumento per Cistouretroscopia, Strumento per Isteroscopia, Strumento per Nefroscopia, Strumento per Resettoscopia, Strumento per Uretrotomia (rif. FT 008 EM Rev. 0 data 05/01/2018)	Ila
	Strumento per Elettrochirurgia (rif. FT 008 EM Rev. 0 data 05/01/2018)	IIb

Riferimento pratica BV : ZIG. N. 60646520

Data della certificazione originale: **19 marzo 2018**  
Data di scadenza precedente ciclo di certificazione: **NA**  
Data dell'Audit di certificazione / rinnovo: **04 gennaio 2018**  
Data d'inizio del presente ciclo di certificazione **19 marzo 2018**  
Soggetto al continuo e soddisfacente mantenimento del sistema di gestione questo certificato è valido fino al: **18 marzo 2023**

N° Certificato - Revisione: IT280019-3

del: **20 luglio 2020**  
ANDREA FILIPPI – Certification SL Manager

Tale certificato è rilasciato da Bureau Veritas Italia S.p.A., Viale Monza, 347- 20126 Milano, quale ente notificato per la direttiva 93/42/CEE, con numero identificativo 1370

Ulteriori chiarimenti sul campo di applicazione di questo certificato e sui requisiti applicabili della norma del sistema di gestione possono essere ottenuti consultando l'organizzazione. Per controllare la validità di questo certificato consultare il sito [www.bureauveritas.it](http://www.bureauveritas.it)