



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



Product Service

CERTIFICAT CE

Système Complet d'Assurance de Qualité

Directive 93/42/CEE relative aux Dispositifs Médicaux (DDM), Annexe II sans (4)
(produits de la classe IIa, IIb ou III)

N° G1 058654 0011 Rev. 01

Fabricant :

SpineVision S.A.S.

Bâtiment E
10 Rue de la Renaissance
92160 Antony
FRANCE

**Catégorie(s)
de produit :**

Implants et instruments rachidiens

L'organisme de certification de TÜV SÜD Product Service GmbH déclare que le fabricant mentionné applique un système d'assurance de qualité pour la conception, la fabrication et le contrôle final des produits/catégories de produits concernés conformément à l'Annexe II de la DDM. Ce système d'assurance de qualité satisfait aux exigences de cette Directive et est soumis à une surveillance périodique. Pour la commercialisation des produits de la classe III, un certificat complémentaire de conformité aux exigences de l'Annexe II (4) est impératif. Toutes les exigences applicables de la directive de test et de certification du groupe TÜV SÜD doivent être respectées. Les détails et la validité du certificat se trouvent sous: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:G1 058654 0011 Rev. 01

N° du rapport :

713160572

Valable à partir du :

2021-05-12

Valable jusqu'au:

2024-05-26

Date : 2021-05-12

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body