

CERTIFICATE



This is to certify that the company

REDA Instrumente GmbH

Gänsäcker 34
78532 Tuttlingen
Germany

has implemented and maintains a **Quality Management System**.

Scope:

Manufacturing and distribution of sterile surgical instruments and manufacturing and distribution of non-active medical devices for endoscopy, orthopedics, RF-electrodes, drills and accessories.

Through an audit, documented in a report, performed by DQS Medizinprodukte GmbH, it was verified that the management system fulfills the requirements of the following standard:

EN ISO 13485 : 2016

Certificate registration no.	070894 MP2016
Certificate unique ID	170704009
Effective date	2018-05-17
Expiry date	2021-05-16
Frankfurt am Main	2018-05-08



DQS Medizinprodukte GmbH

Sigrid Uhlemann
Managing Director

Dr. Thomas Feldmann
Head of Certification Body

August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt am Main,
Tel. +49 (0) 69 95427-300, medical.devices@dqs-med.de

Declaration of Conformity



Konformitätserklärung Declaration of Conformity

REDA INSTRUMENTE GMBH

Gänsäcker 34
78532 Tuttingen / Germany
Tel.: +49 (0)74 62 / 9445-0
Fax: +49 (0)74 62 / 9445-20
e-Mail: info@reda-instrumente.de

erklärt hiernit unter eigener Verantwortung, dass alle Artikel der Produktgruppe
herewith declare under our own responsibility, that all items of the product group

Instrumente und Geräte für die Chirurgie der Klasse I, IIa + IIb

gemäß unseren Katalogen Standard Chirurgische Instrumente, Titan Instrumente, HF Monopolar und Bipolar,
Neuro Chirurgie Instrumente, Dental Instrumente,
Steril Container, Endoskope und Zubehör für flexible und starre Endoskopie

Instruments and Equipment for surgery of Class I, IIa + IIb

in refer to our catalogues General Surgical Instruments, Titanium Instruments, Neuro Surgery Instruments, Dental
Instruments, HF Monopolar and Bipolar,
Sterilization Containers, Endoscopes and Accessories for flexible and rigid Endoscopy

klassifiziert gemäß RL 93/42/EWG (M5), Anhang IX, Regel 1, 6, 7 und 11 in Risikoklasse I, IIa + IIb
classified according to MDD 93/42/EEC (M5) annex IX rule 1, 6, 7 and 11 into risk class I, IIa + IIb

unter Berücksichtigung folgender Richtlinie gefertigt wurden:
have been manufactured under consideration of following Council Directive:

EG-Richtlinie 93/42/EWG (M5) European Medical Device Directive 93/42/EEC (M5)

Angewandtes Konformitätsbewertungsverfahren nach Richtlinie 93/42/EWG (M5), Anhang II.

Die gelisteten Produkte sind konform mit den Grundlegenden Anforderungen des Anhang I der EG-Richtlinie
93/42/EWG (M5) und werden somit

mit  bzw.  gekennzeichnet, von uns in Verkehr gebracht

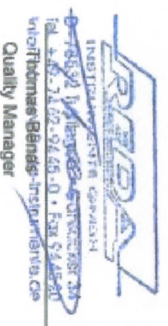
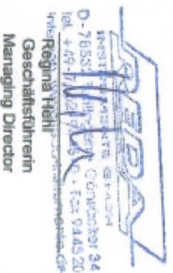
Das Konformitätsbewertungsverfahren der Klassen IIa und IIb wurde durch unsere Benannte Stelle DQS GmbH,
Frankfurt, Notified Body Code 0297 durchgeführt.

Applied conformity assessment according Annex II of MDD 93/42/EEC (M5).

*The listed products are conform to the essential requirements of the Medical Device Directive 93/42/EEC (M5)
Annex I and are therefore placed into market*

with  or with  by us.

*The conformity assessment for class IIa and IIb has been performed by our notified body DQS GmbH, Frankfurt,
Tuttingen, December 2018*



Diese Erklärung ist gültig bis 2020-05-16 / This declaration is valid until 2020-05-16