

CERTIFICATO

L'Organismo di Certificazione TÜV Rheinland Italia S.r.l.

certifica, in accordo alle procedure TÜV Rheinland Group, che l'azienda

Intersurgical S.p.a.

Via Morandi 12, IT – 41037 Mirandola (MO)

Via di Mezzo 59/A, B, C, D, E e 47, IT – 41037 Mirandola (MO)

Via Roberto Longhi 1, IT – 41033 Concordia sulla Secchia (MO)

ha istituito ed attua un sistema di gestione per la qualità
relativo al seguente campo di applicazione:

**Progettazione e fabbricazione di dispositivi medici e relativi accessori per
miscelazione e/o ventilazione polmonare non invasiva, cura del cavo orale e infusione.
Commercializzazione di dispositivi medici per apparato respiratorio e igiene orale.
Commercializzazione di dispositivi per protezione individuale. EA 14, 19, 29A**

Mediante un audit, rapporto N° 281118659 002, è stata conseguita
dimostrazione che il sistema di gestione per la qualità è conforme alla Norma

UNI EN ISO 9001:2015

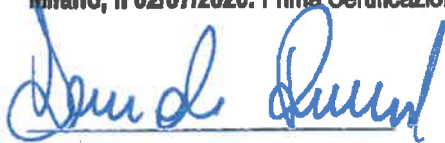
Fare riferimento al Manuale della Qualità per
i dettagli sulle esclusioni rispetto ai requisiti della norma.

N° di registrazione del certificato: **39 00 1571910.**

Il presente certificato è valido dal **02/07/2020** al **23/05/2023**.

La data di riferimento per le verifiche di sorveglianza annuali è (giorno/mese): **16/01**

Milano, il 02/07/2020. Prima Certificazione: 25/10/2002



Il responsabile della Certificazione: Daniele Ricchi
TÜV Rheinland Italia S.r.l., Via E. Mattei, 3 - I - 20010 Pogliano Milanese (MI)



SGQ N° 083 A



Management
System
ISO 9001:2015

www.tuv.com
ID 3000005548



Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements

www.tuvitalia.com

 **TÜVRheinland®**

CERTIFICATE

The Certification Body TÜV Rheinland Italia S.r.l.

certifies, in accordance with the TÜV Rheinland Group procedures, that the Company

Intersurgical S.p.a.

Via Morandi 12, IT – 41037 Mirandola (MO)

Via di Mezzo 59/A, B, C, D, E e 47, IT – 41037 Mirandola (MO)

Via Roberto Longhi 1, IT – 41033 Concordia sulla Secchia (MO)

has established and applies a quality management system
for the following scope:

Design and manufacture of medical devices and related accessories for mixing and/or non-invasive pulmonary ventilation, oral hygiene and infusion. Trade of medical devices for the respiratory system and oral care. Trade of personal protective equipment. EA 14, 19, 29A

Through an Audit, Report No. 281118659 002, proof has been furnished that the quality management system fulfils the requirements of the standard

UNI EN ISO 9001:2015

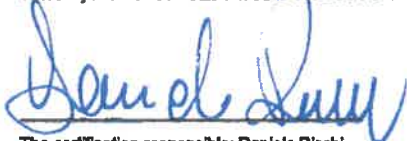
Please refer to the Quality Manual for the details about the exclusions with respect to the requirements of the standard.

Certificate Registration No. 39 00 1571910.

This Certificate is valid from 2020-07-02 to 2023-05-23.

The reference date for all the next audits is (day-month): 16-01.

Milan, 2020-07-02. First Certification: 2002-10-25



The certification responsible: Daniele Ricchi
TÜV Rheinland Italia S.r.l., Via E. Mattei, 3 - I - 20010 Pogliano Milanese (MI)



SGO N° 083 A

Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements



Management
System
ISO 9001:2015

www.tuv.com
ID 900005940



www.tuvitalia.com

 TÜVRheinland®