

Certificate of CE-Registration



mdiEuropa

This is to certify that, in accordance with either medical device Directive 93/42/EEC or Directive 98/79/EC, mdi Europa GmbH agree to perform all duties and responsibilities as the Authorized Representative for

Hiermit wird bestätigt, daß mdi Europa GmbH als Bevollmächtigter gemäß § 7 Medizinproduktegesetz (MPG/nationale Umsetzung der Richtlinie für Medizinprodukte 93/42/EWG bzw. 98/79/EG) für den Hersteller

Mis Scope Medical
275, Industrial Area
Phase - 9, Mohali - 160 059
India

as stipulated and demanded by the aforementioned Directives. The German competent authorities have allocated the medical devices of the manufacturer the following registration numbers:

die Anzeigepflicht gemäß § 25 MPG für die nachfolgend aufgeführte Medizinprodukte erfüllt hat. Den angezeigten Medizinprodukten sind die folgenden Registrierdaten zugeordnet worden:

Medical Device	UMDNS Code	Registration-No.
Laryngoscopes	12293	DE/CA09/0760/448

The manufacturer has provided mdi Europa with all necessary documentation, together with an appropriate Declaration of Conformity confirming that the medical devices fulfill the essential requirements of either Directive 93/42/EEC or 98/79/EC. A safety officer has been appointed for Germany and therefore is in full compliance with § 31 MPG.

Der Hersteller hat mdi Europa alle für das erstmalige Inverkehrbringen von Medizinprodukten erforderlichen Dokumente vorgelegt. Dazu gehört die Konformitätserklärung, die bestätigt, daß die Produkte die grundlegenden Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG bzw. 98/79/EG erfüllen. Ein Sicherheitsbeauftragter gemäß § 31 MPG wurde bestellt.

June 2007



Werner Sander
President & CEO

Martina Sander-Giesemann
Vice President Operations

mdi Europa GmbH · Wittekanip 30 · D-30163 Hanover

THE MEDICAL DEVICE SERVICE-MANAGEMENT