

EC Certificate Full Quality Assurance System: Certificate/Certificat
FR99/50322

The management system of / Le système de management de

MICROVAL S.A.

Z.A. de Champ de Berre,
43240 Saint-Just-Malmont, France

has been assessed and certified as meeting the requirements of
a été audité et certifié selon les exigences de

Directive 93/42/EEC on medical devices, Annex II (excluding Section 4) **Directive 93/42/EEC** on medical devices, Annexe II (section 4 exclue)

For the following products/Pour les produits suivants

The scope of registration appears on page 2 of this certificate.
Le domaine de certification apparaît en page 2 de ce certificat.

This certificate is valid from 12 July 2012 until 15 March 2017 and
remains valid subject to satisfactory surveillance audits.

Re certification audit due before 15 March 2014

Issue 15. Certified since 16 March 1999

Le certificat est valable du 12 juillet 2012 au 15 mars 2017

et reste valide jusqu'à décision satisfaisante à l'issue des audits de suivi.

La date de renouvellement doit avoir lieu avant 15 mars 2014

Version 15. Certifié depuis 16 mars 1999

Certification is based on reports numbered FR/MD 09827

Cette certification est basée sur les rapports numérotés FR/MD 09827

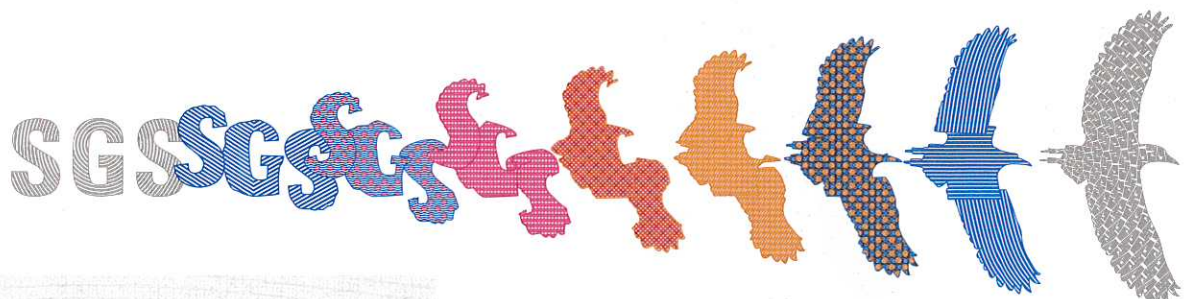
Authorised by/Autorisé par

SGS United Kingdom Ltd, Notified Body 0120

SGS United Kingdom Ltd Systems & Services Certification
202B Worle Parkway, Weston-super-Mare, BS22 6WA UK
t +44 (0)1934 522917 f +44 (0)1934 522137 www.sgs.com

SGS CE 01 0311 M2 FR

Page 1 of/de 2



MICROVAL S.A.

Directive 93/42/EEC
on medical devices, Annex II (excluding section 4)

Directive 93/42/EEC
on medical devices, Annexe II (section 4 exclue)

Issue / Version 15

Detailed scope/Domaine d'activité détaillé

Sterile knitted, woven or non woven, silicone coated or not, Wall reinforcement prosthesis for digestive and urologic surgery.

Sterile GRF aortic surgical glue.

Sterile set for nitinol staples (dispenser and staples).

Implants stériles de renfort de paroi pour chirurgie digestive et urologique, tricoté, tissé ou non tissé, enduit ou non enduit de silicone.

GRF colle chirurgicale aortique stérile.

Ensemble stérile de pose d'agrafes en nitinol (applicateur et agrafes)

For placing on the market of Class III devices covered by this certificate, an EC Design Examination Certificate according to Annex II (Section 4) is required.

Pour la mise sur le marché des produits de Classe III couverts par ce certificat, un examen de conception CE est exigé conformément aux exigences de l'Annexe II (Section 4).