

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système Complet d'assurance Qualité/ Approval of full Quality Assurance System

ANNEXE II excluant le point 4 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX II excluding section 4 Directive 93/42/EEC concerning medical devices

Pour les dispositifs de classe III, un certificat CE de conception est requis

For class III devices, a EC design certificate is required

Fabricant / Manufacturer

DESSILLONS DUTRILLAUX

ZI La Tuque

47240 CASTELCULIER FRANCE

Catégorie du(des) dispositif(s) / Device(s) category

Manchette à pression, garrots électro-pneumatiques et électroniques à pression constante avec option LOP, aspirateurs de fluides chirurgicaux ou biologiques

Pressure cuff, electronic and electro-pneumatic tourniquets with constant pressure with option LOP, aspirators for surgical or biological fluids

Voir document complémentaire GMED / See GMED additional document

n° 38203

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P600792, P601429, le système d'assurance qualité - pour la conception, la production et le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe II excluant le point 4 de la Directive 93/42/CEE.

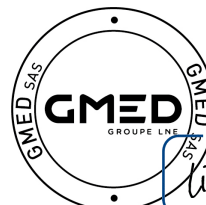
GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P600792, P601429, the quality system - for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II excluding section 4.

La validité du présent certificat est soumise à une vérification périodique ou imprévue

The validity of the certificate is subject to periodic or unexpected verification

Début de validité / Effective date : **March 19th, 2021 (included)**

Valable jusqu'au / Expiry date : **May 26th, 2024 (included)**



DocuSigned by:

Lionel DREUX

A1D80E08C60D47A...

Lionel DREUX

Certification Director