

## **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**

**TECHNOLOGIE MEDICALE**

**101 rue Vaillant Couturier**

**93130 NOISY-LE-SEC FRANCE**

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

**Détendeurs et produits pour l'oxygénothérapie et l'aspiration**

*Pressure regulators and products for oxygen therapy and suction*

**Voir document complémentaire GMED / See GMED additional document**

**n° 37952**

**GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P181091, P600892, 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.**

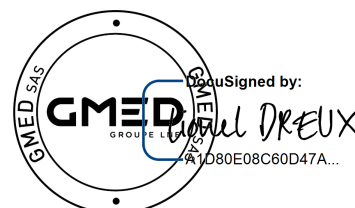
*GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P181091, P600892, the quality system - for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II excluding section 4.*

**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 : February 23rd, 2021 (included)**

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



**Lionel DREUX**  
**Certification Director**