



Société Nationale de Certification et d'Homologation s.à r.l.

Notified Body

Organisme Notifié - Benannte Stelle

N° 0499

EC Design Examination Certificate

Certificat d'examen CE de la conception - EG-Auslegungsprüfbescheinigung

according to Annex II Section 4 of directive 93/42/EEC on Medical Devices

*conformément à l'Annexe II Point 4 de la Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux
gemäss Anhang II Abschnitt 4 der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte*

Manufacturer:

Fabricant:

Hersteller:

BIOMATLANTE

5, rue Edouard Belin

ZA Les IV Nations

F-44360 VIGNEUX DE BRETAGNE

Certificate No.:

No. du certificat:

Bescheinigung Nr.:

0643968-04

Valid until:

Valide jusqu'au:

Gültig bis:

2017-07-25

*Je soussigné, Maître Benjamin KUHN, Notaire à Nantes (44 - France)
9 rue Jeanne d'Arc, certifie conforme à l'original le présent document*

Fait à: Nantes

Date: 31/08/2012

Device Identification:

Identification du dispositif:

Produktidentifizierung:

Membranes based on collagen

Membranes à base de collagène

Membrane auf Basis von Kollagen

EZ-CURE3 / 4BONE-RCM / NEOBONE

According to SNCH-marked reference lists:

Selon listes de références marquées SNCH:

Gemäss mit SNCH gekennzeichneter Referenzlisten:

2008-12-08, 2010-02-24,

2010-07-12, 2010-10-05.

GMDN:

45659

We hereby declare that a design examination has been carried out on the listed device(s) in accordance with the requirements of Annex II (4) of the Directive 93/42/EEC on medical devices. We certify that the design conforms to the relevant provisions of the aforementioned directive.

Nous déclarons qu'un examen de la conception du/des dispositif(s) mentionné(s) a été réalisé selon les exigences de l'Annexe II (4) de la Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux. Nous certifions que la conception est conforme aux exigences applicables de la Directive mentionnée ci-dessus.

Hiermit bestätigen wir, daß die Auslegung der aufgelisteten Produkte geprüft wurde gemäß den Anforderungen des Anhangs II (4) der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte. Wir bescheinigen, daß die Auslegung den anwendbaren Bestimmungen der oben erwähnten Richtlinie entspricht.



Luxembourg, 2012-07-26