

**ATTESTATION / CERTIFICATE N° 14939 rev. 3**

**Délivrée à Paris le 30 Août 2013**

*Issued in Paris on August 30th, 2013*

## **ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE**

**Examen CE de la Conception (du produit) / EC Design Examination (of the product)**

**ANNEXE II point 4 de la directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux**

*ANNEX II section 4 DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices*

**Fabricant / Manufacturer**

**NORAKER**

**13 avenue Albert Einstein**

**69100 VILLEURBANNE FRANCE**

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

**Dispositif de substitution osseuse en biocéramique résorbable synthétique.**

*Bone replacement device made of synthetic resorbable bioceramic.*

**Identification du(des) dispositif(s) / Identification of device(s)**

**GlassBONE**

*References Gamme Gbo : GB1.3/5 - GB1.3/10 - GB1.3/16*

*References Gamme Gbd : GB05.1/1 - GB05.1/05 - GB05.1/1-U - GB05.1/05-U - GB004.05/1 - GB004.05/05 - GB004.05/1-U - GB004.05/05-U - GB1.3/1 - GB1.3/1-U*

**Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) P114022, le(s) produit(s) énuméré(s) ci-dessus est (sont) conforme(s) aux exigences de l'annexe I de la directive 93/42/CEE.**

*LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file(s) referenced P114022, the product(s) complie(s) with the requirements of the directive 93/42/EEC, annex 1*

**Début de validité / Effective date : November 27th, 2013 (included)**

**Valable jusqu'au / Expiry date : November 26th, 2018 (included)**



**For the General Director  
Laurence DAGALLIER .  
Deputy Director**