

## **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)**

**Activioss Injectable Putty (ACT-IP).**

*References :*

*ACT-IP1.0, ACT-IP2.5, ACT-IP5.0, ACT-IP10.*

*(GMDN 16966)*

**Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) P165947, 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 P165947, the product(s) complie(s) with the requirements of the directive 93/42/EEC, annex 1*

**Début de validité / Effective date : June 29th, 2017 (included)**

**Valable jusqu'au / Expiry date : June 28th, 2022 (included)**



**On behalf of the Certification Director**

**Cécile VAUGELADE**

**G-MED Certification Division Manager**