

**ATTESTATION / CERTIFICATE N° 18540 rev. 6**

**Délivrée à Paris le 06 février 2018**

**Issued in Paris on February 6th, 2018**

## **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**

**Implant d'ostéosynthèse**

*Osteosynthesis implant*

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

**Vis d'Interférence composite / Composite interference screw**  
**LockActiv**

**References VL7/23 - VL8/23 - VL8/28 - VL9/23 - VL9/28 - VL10/28**  
**GMDN 45039**

**Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) P172084-1, 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 P172084-1, the product(s) complie(s) with the requirements of the directive 93/42/EEC, annex 1*

**Début de validité / Effective date : February 6th, 2018 (Included)**

**Valable jusqu'au / Expiry date : January 13th, 2020 (Included)**



**On behalf of the Certification Director**  
**Cécile VAUGELADE**  
**G-MED Certification Division Manager**