

ATTESTATION / CERTIFICATE N° 33193 rev. 0

Délivrée à Paris le 29 juin 2017

Issued in Paris on June 29th, 2017

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 Injectable Putty (GB-IP)

References :

*GB-IP1.0, GB-IP2.5, GB-IP5.0, GB-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**