

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

DISTRICLASS MEDICAL SA
16 rue Paul Bert
42000 ST ETIENNE FRANCE

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

Chambres à cathéters implantables et kits de chambres à cathéters implantables et accessoires de pose pour la chimiothérapie.

Implantable catheter ports and sets of implantable catheter ports and installation accessories for chemotherapy.

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

DISTRICATH Ti

See addendum

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) P170419, le(s) produit(s) énuméré(s) ci-dessus est (sont) conforme(s) aux exigences de l'annexe I de la directive 93/42/CEE.

GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file(s) referenced P170419, the product(s) complie(s) with the requirements of the directive 93/42/EEC, annex 1

Début de validité / Effective date : **January 2nd, 2020 (included)**

Valable jusqu'au / Expiry date : **March 13th, 2022 (included)**



On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director