

**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 PSU**

*See addendum*

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) P171475 - P171476 , 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 P171475 - P171476 , 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