

DECLARATION CE DE CONFORMITE

CE DECLARATION OF CONFORMITY

Micro-Mega SA certifie que les produits suivants sont conformes à l'annexe I et VII de la directive 93/42 CEE relative aux dispositifs médicaux, en tenant compte de toutes les normes harmonisées européennes applicables et aux transpositions en droit national de chaque état et que son système d'assurance qualité, selon l'annexe II excluant le point 4 de la directive 93/42 CEE, est approuvé (Attestation CE n°8881 délivrée par l'organisme notifié GMED).

Micro-Mega SA certifies that the products listed below conform to annex I and VII of the Directive 93/42/EEC for medical devices, taking into account all applicable European harmonised standards and national laws for each state and that its full quality assurance system, according to annex II excluding point 4 of the Directive 93/42/EEC, is approved (CE certificate n°8881 delivered by notified body GMED).

-	DISPOSITIFS MEDICAUX DESTINES A L'ART DENTAIRE / MEDICAL DEVICES FOR DENTAL ART	-	TECHNICAL
REFERENCE	DESIGNATION	CLASS	FILES
60040538	GenENDO REMOVER L19 N30 7% SEPTODONT (B5, Stérile)	Ila	6
60040539	GenENDO REMOVER L23 N30 7% SEPTODONT (B5, Stérile)	Ila	6
60040568	GenENDO REMOVER L19 N30 7% SEPTODONT (P6, non-stérile)	Ila	6
60040569	GenENDO REMOVER L23 N30 7% SEPTODONT (P6, non-stérile)	Ila	6