

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système d'assurance Qualité des Produits / Approval of Products Quality Assurance System

ANNEXE VI point 3 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX VI section 3 DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices

Pour les dispositifs de classe IIb ou III, un certificat CE de type est requis

For class IIb or III devices, a EC type certificate is required

Fabricant / Manufacturer

AED IONOMAT

5 rue des Genets

34260 LA TOUR SUR ORB FRANCE

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

Appareil de traitement par ionophorèse de la transpiration des mains, des pieds, des aisselles, des verrues.

Iontophoresis treatment device for sweating the hands, feet, armpits, warts.

Voir document complémentaire GMED / See GMED additional document

n° 38463

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P601397, P601024, le système d'assurance qualité - pour le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe VI point 3 de la Directive 93/42/CEE.

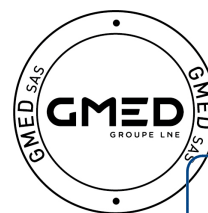
GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P601397, P601024, the quality system - for final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex VI section 3.

La validité du présent certificat est soumise à une vérification périodique ou imprévue

The validity of the certificate is subject to periodic or unexpected verification

Début de validité / Effective date : May 5th, 2021 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : May 26th, 2024 (included)



DocuSigned by:

Lionel DREUX

A1D80E08C60D47A...

Lionel DREUX
Certification Director