

Paris, 14 mai 2024
Paris, May 14, 2024

Lettre de confirmation émise par l'Organisme Notifié
Notified Body Confirmation Letter
Référence/Reference: 39421 rev. 2

[ENGLISH BELOW]

Madam Cristina,

Confirmation du statut d'une demande formelle, d'un accord écrit et de la surveillance appropriée dans le cadre du règlement UE 2023/607 modifiant les règlements (UE) 2017/745 et (UE) 2017/746 en ce qui concerne les dispositions transitoires relatives à certains dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro.

Cette lettre confirme que, **GMED SAS**, Organisme Notifié désigné au titre du règlement (UE) 2017/745 (ci-après : MDR) et identifié par le numéro **0459** sur NANDO, a reçu une demande formelle de certification conformément à l'annexe VII, section 4.3, premier alinéa, et a signé un accord écrit (contrat) conformément à l'annexe VII, section 4.3, deuxième alinéa dudit Règlement avec le fabricant nommé ci-dessous:

New World Medical, Inc.

10763 Edison Court, Rancho Cucamonga, CA 91730, USA
SRN: US-MF-000007440

Les dispositifs couverts par la demande formelle et l'accord écrit mentionnés ci-dessus sont identifiés dans les tableaux suivants. Le tableau 1 identifie les dispositifs pour lesquels une demande formelle a été reçue, un accord écrit conclu et pour lesquels GMED SAS est également responsable de la surveillance appropriée des dispositifs correspondants au titre de la directive applicable. Le tableau 2 identifie les dispositifs pour lesquels une demande de RIM a été reçue et un accord écrit conclu, mais pour lesquels GMED SAS n'est pas encore responsable de la surveillance appropriée des dispositifs correspondants au titre de la directive applicable.

Dans le cas de dispositifs couverts par des certificats délivrés au titre de la directive 90/385/CEE (AIMDD) ou de la directive 93/42/CEE (MDD) qui ont expiré après le 26 mai 2021 et avant le 20 mars 2023, sans avoir été retirés, cette lettre confirme également que le fabricant a signé l'accord écrit avant la date d'expiration desdits certificats ou a fourni la preuve qu'une Autorité Compétente d'un État Membre a accordé une dérogation conformément à l'article 59(1) du règlement (UE) 2017/745 ou a demandé conformément à l'article 97(1) du règlement (UE) 2017/745, de mettre en œuvre la procédure d'évaluation de la conformité applicable, avant le 20 mars 2023 pour les dispositifs concernés

Les délais de transition qui s'appliquent aux dispositifs couverts par la présente lettre, sous réserve que le fabricant continue de respecter les autres conditions spécifiées à l'article 120.3 du Règlement (UE) 2017/745 (amendé par le Règlement (UE) 2023/607), sont indiqués ci-dessous:

- 26 mai 2026 pour les dispositifs implantables sur mesure de classe III
- 31 décembre 2027 pour les dispositifs de classe III et les dispositifs implantables de classe IIb à l'exclusion des technologies bien établies (WET - sutures, agrafes, obturations dentaires, appareils dentaires, couronnes dentaires, vis, coins, plaques, fils, broches, clips et connecteurs)
- 31 décembre 2028 pour les autres dispositifs de classe IIb, de classe IIa, de classe I mis sur le marché à l'état stérile, ayant une fonction de mesurage
- 31 décembre 2028 pour les dispositifs dont l'évaluation de la conformité au titre de la Directive 93/42/CEE ne nécessitait pas l'intervention d'un organisme notifié (par exemple instruments chirurgicaux réutilisables de classe I).

Dear Cristina,

Confirmation of the status of a formal application, written agreement, and appropriate surveillance in the framework of Regulation EU 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices.

*This letter confirms that, **GMED SAS**, a Notified Body designated against Regulation (EU) 2017/745 (hereafter: MDR) and identified by the number **0459** on NANDO, has received a formal application for certification in accordance with Annex VII, section 4.3, first subparagraph, and has signed a written agreement (contract) in accordance with Annex VII, section 4.3, second paragraph of the said regulation with the manufacturer named below:*

New World Medical, Inc.

10763 Edison Court, Rancho Cucamonga, CA 91730, USA
SRN: US-MF-000007440

The devices covered by the formal application and the written agreement mentioned above are identified in the Tables below. Table 1 identifies the devices for which an MDR application has been received, written agreement concluded and for which the NB is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive. Table 2 identifies the devices for which an MDR application has been received and a written agreement concluded, but the NB has not yet taken the responsibility for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive.

In the case of devices covered by certificates issued under Directive 90/385/EEC (AIMDD) or Directive 93/42/EEC (MDD) that expired after 26 May 2021 and before 20 March 2023, without having been withdrawn, this letter also confirms that the written agreement was concluded by the date of certificate expiry; or provided evidence that a competent authority of a Member State had granted a derogation or exemption from the applicable conformity assessment procedure in accordance with Article 59(1) of MDR or Article 97(1) of the MDR respectively, by the 20 Mar 2023 for the relevant devices.

The transition timelines that apply to the devices covered by this letter, subject to the manufacturer's continued compliance to the other conditions specified in Article 120.3 of MDR (as amended by EU 2023/607), are shown below:

- 26 May 2026 for Class III custom-made implantable devices
- 31 December 2027 for Class III devices and Class IIb implantable devices excluding Well-established technologies (WET - sutures, staples, dental fillings, dental braces, tooth crowns, screws, wedges, plates, wires, pins, clips and connectors)
- 31 December 2028 for other Class IIb devices, Class IIa, Class I devices placed on the market in sterile condition or have a measuring function.
- 31 December 2028 for devices whose conformity assessment under Directive 93/42/EEC did not require the intervention of a notified body (e.g. class I reusable surgical instruments).

Pour le compte de GMED SAS,
On behalf of GMED SAS,

DocuSigned by:
Maud Plombas
93EA0A1592D24BF...

Maud Plombas
Certification Department Manager
IMD VOG (Implantable Medical Devices for
Vascular, Ophthalmology & Gastroenterology)

Tableau 1: Dispositifs couverts par la présente lettre et pour lesquels GMED SAS est également responsable de la surveillance appropriée des dispositifs correspondants dans le cadre de la Directive applicable

Table 1: Devices covered by this letter and for which GMED SAS is also responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

| Device name and/or Basic UDI-DI (under MDR application) | Risk class of the device according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745 | Identification of the device certified under Directive 90/385/EEC or 93/42/EEC and intended to be substituted, if applicable | Reference(s) of the certificate(s) under Directive 90/385/EEC or 93/42/EEC |
|--|--|--|--|
| Ahmed Glaucoma Valve Basic UDI-DI 1 0892064002AGV3V | IIb implantable | N/A | Directive 93/42/EEC N° 31829 rev. 7 |
| Ahmed ClearPath Basic UDI-DI 2 0892064002ACP35 | IIb implantable | N/A | Directive 93/42/EEC N° 31829 rev. 7 |
| Kahook Dual Blade Glide Basic UDI-DI 3 0892064002KDB3W | IIa | N/A | Directive 93/42/EEC N° 31829 rev. 7 |

Tableau 2: Dispositifs couverts par la présente lettre et pour lesquels GMED SAS n'est pas encore responsable de la surveillance appropriée des dispositifs correspondants dans le cadre de la Directive applicable

Table 2: Devices covered by this letter and for which GMED SAS is NOT responsible for appropriate surveillance of the corresponding devices under the applicable Directive:

| Device name and/or Basic UDI-DI (under MDR application) | Risk class of the device according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745 | Identification of the device certified under Directive 90/385/EEC or 93/42/EEC and intended to be substituted, if applicable | Reference(s) of the certificate(s) under Directive 90/385/EEC or 93/42/EEC |
|---|--|--|--|
| N/A | N/A | N/A | N/A |

Historique de révision de la lettre
Confirmation Letter Revision History

| Date | Révision/Revision | Action |
|--------------------------|-------------------|--|
| 12/10/2023 10/12/2023 | 39421 rev. 0 | Première émission / <i>Initial issuance</i> |
| 13/02/2024 02/13/2024 | 39421 rev. 1 | Modification de l'identifiant de base UDI-DI pour les dispositifs Ahmed Glaucoma Valve, Ahmed ClearPath et Kahook Dual Blade Glide / <i>Modification of Basic UDI-DI for devices Ahmed Glaucoma Valve, Ahmed ClearPath, and Kahook Dual Blade Glide</i> |
| 14/05/2024 05/14/2024 | 39421 rev. 2 | Correction de l'identification du dispositif dans le tableau 1 / <i>Correction of the identification of the device in Table 1</i> |

Pour toute question concernant le statut ou la validité de cette lettre, veuillez contacter: g-med-certificats@lne-gmed.com

For any query about the status of validity of this letter, please contact: g-med-certificats@lne-gmed.com