

ATTESTATION / CERTIFICATE N° 23056 rev. 2

Délivrée à Paris le 01 Octobre 2012

Issued in Paris on October 1st, 2012

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

EMBO FLUSSIGKEITEN AG
route des Avouillons, 30,
CH - 1196 GLAND SWITZERLAND

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

Agent embolique liquide

Liquid embolic agent

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

SQUID18
SQUID18LD
SQUID12
SQUID12LD

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) M090433-1 - N080053-1, le(s) produit(s) énuméré(s) ci-dessus est (sont) conforme(s) aux exigences de l'annexe I de la directive 93/42/CEE.

LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file(s) referenced M090433-1 - N080053-1, the product(s) complie(s) with the requirements of the directive 93/42/EEC, annex 1

Début de validité / Effective date : October 1st, 2012 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : March 22nd, 2017 (included)



For the General Director
Laurence DAGALLIER
Deputy Director