

## Déclaration CE de Conformité

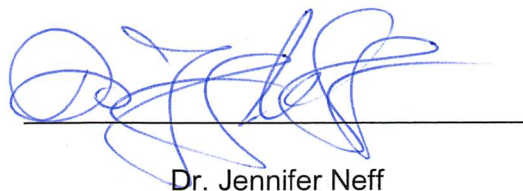
<b>Fabricant</b>	Novatech SA Z.I. Athelia III 1058, Voie Antiope 13705 La Ciotat Cedex France
<b>Dispositif Médical</b>	<b>Pince de DUTAU®</b> REF 6522
<b>Classification du dispositif</b>	Classe I Règle 1
<b>MD Code / GMDN Code (Code du Dispositif Médical / Nomenclature Globale de Dispositif Médical)</b>	0106 / N/A
<b>Organisme Notifié</b>	DQS Medizinprodukte GmbH August-Schanz-Str. 21 60433 Frankfurt am Main  Allemagne Numéro d'identification: 0297
<b>Premier Marquage CE</b>	2006

NOVATECH SA déclare sous sa propre responsabilité que les produits mentionnés ci-dessus sont conformes aux dispositions de la Directive Européenne 93/42/CEE pour les dispositifs médicaux.

La conformité a été évaluée selon l'annexe VII de la Directive pour les dispositifs médicaux 93/42/CEE et la norme EN ISO 13485 (Certificate unique ID 170676145), sous la responsabilité du fabricant.

Cette déclaration de conformité est valable jusqu'à l'émission d'une version révisée ou jusqu'au 06.08.2020, selon la première de ces éventualités.

Berlin, 21.08.2017



Dr. Jennifer Neff  
Directeur des Affaires médicales et réglementaires