

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

SPENGLER SAS

30 rue Jean de Guiramand

13290 AIX-EN-PROVENCE FRANCE

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

Tensiomètres électroniques

Electronic sphygmomanometers

Voir document complémentaire GMED / See GMED additional document

n° 37457

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P177321, P601273, 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.

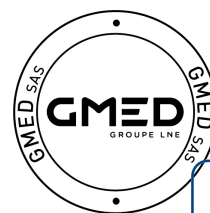
GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P177321, P601273, the quality system - for final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex VI section 3.

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 : December 7th, 2020 (included)

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



DocuSigned by:

Lionel DREUX

A1D80E08C60D47A...

Lionel DREUX
Certification Director