

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 8676 rev.1

Délivrée à Paris le 27 février 2008

Issued in Paris on February 27th, 2008

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système Complet d'Assurance Qualité / Approval of full Quality Assurance System

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

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

Fabricant (nom et adresse) / Manufacturer (name and address)

**LANDANGER
ZI La Vendue,
52906 CHAUMONT CEDEX 9 FRA**

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

**Aiguilles à pneumopéritoine. Tubulures d'insufflation.
Kits de lavage / aspiration jetables. Sacs d'extraction jetables.**

*Insufflation needles. Insufflation tubes.
Disposable suction / irrigation sets. Disposable endo-pockets.*

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé H060756-R, H060756-D1-1, le système d'assurance qualité - pour la conception, la production et le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe II point 3 de la Directive 93/42/CEE.

LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced H060756-R, H060756-D1-1, the quality system - for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II section 3

Début de validité / Effective date : February 19th, 2008 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : February 18th, 2011 (included)

LNE/G-MED

CE

0459

**For the General Director
Laurence DAGALLIER**

Business Development and Certification Director

LNE - 8676 rev. 1

Renouvelle le certificat 1247/B2P3/01