

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

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

ANNEXE II excluant le point 4 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX II excluding section 4 Directive 93/42/EEC concerning medical devices

Pour les dispositifs de classe III, un certificat CE de conception est requis

For class III devices, a EC design certificate is required

Fabricant / Manufacturer

WATERS MEDICAL SYSTEMS LLC

2112 15th Street Northwest, Suite A

ROCHESTER, MN-55901 UNITED STATES

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

Kit de perfusion, préservation/transport pour greffons rénaux

Kidney donor-organ preservation/transport perfusion set

Voir détails sur addendum / See attachment for additional information

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé T000027-1-R, T000027-3-DOCA & T000027-5-DOCR, 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 excluant le point 4 de la Directive 93/42/CEE.

LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced T000027-1-R, T000027-3-DOCA & T000027-5-DOCR, 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 excluding section 4

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 : **February 13th, 2017 (included)**

Valable jusqu'au / Expiry date : **December 1st, 2019 (included)**



On behalf of the Certification Director
Cécile VAUGELADE
G-MED Certification Division Manager