

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

MULLER MEDICAL SAS

42 rue Monge

75005 PARIS FRANCE

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

Dispositifs médicaux d'oxygénothérapie et d'aspiration médicale.

Medical devices for oxygen-therapy and medical suction.

Voir document complémentaire GMED / See GMED additional document

n° 37532

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P601487, 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.

GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P601487, 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 : November 18th, 2020 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : January 5th, 2024 (included)



DocuSigned by:

Lionel DREUX

A1D80E08C60D47A...

Lionel DREUX
Certification Director

Ce document complémentaire GMED n° 37532 rev. 0 atteste de la validité du certificat CE n° 28673 rev. 3 au regard des informations listées ci-dessous.

This GMED additional document n° 37532 rev. 0 attests to the validity of CE certificate n° 28673 rev. 3 with regard to the information listed below.

Fabricant / Manufacturer:

**MULLER MEDICAL SAS
 42 rue Monge
 75005 PARIS FRANCE**

Identification des dispositifs / Identification of devices

Désignation du dispositif / Accessoires marqués CE <i>Device designation / CE marked accessories</i>	Référence commerciale du dispositif ou code article <i>Device commercial name or article code</i>	Classe du DM <i>MD class</i>
Débitmètres médicaux / <i>Medical flowmeters</i>	Nanotube Microflux	Ila
Humidificateur médical / <i>Medical humidifier</i>	Microbulle	Ila
Régulateur de vide / <i>Vacuum regulator</i>	Nanovac	Ila
Prise murale gaz / <i>Gas terminal unit</i>	Prise	Ila
Flexible gaz / <i>Gas hosepipe</i>	Flexible	Ila

Sites couverts et Activités / Locations and Activities

- **MULLER MEDICAL SAS – 42 rue Monge – 75005 PARIS :**
Siège social/Head office
- **MULLER MEDICAL SAS – 54 rue Molière – 94200 IVRY SUR SEINE :**
Conception, fabrication et contrôle final / *Design, manufacture and final control*

GMED 0459

GMED - 37532 rev. 0



DocuSigned by:

Lionel DREUX

Lionel DREUX
 Certification Director