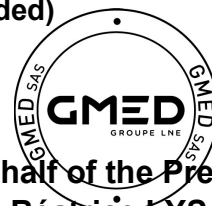



**ATTESTATION / CERTIFICATE / CERTIFICADO n° 31390 rev. 21**
**Délivrée à Paris le 21 mai 2021**
*Issued in Paris on May 21st, 2021*
*Establecido en Paris, el 21 mayo 2021*

# ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE / CERTIFICADO CE

**Approbation du Système Complet d'assurance Qualité / Approval of full Quality Assurance System**
*Aprobación del sistema completo de Seguro de la calidad*
**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*
**ANEXO II excluyendo el punto 4 Directiva 93/42/CEE relativa a los productos sanitarios**
**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 / Fabricante**
**LABORATOIRES ANIOS**
**1 rue de l'Espoir**
**59260 LEZENNES FRANCE**
**Catégorie du(des) dispositif(s) / Device(s) category / Categoría del producto**
**Détergents désinfectants ou désinfectants pour DM invasifs et/ou non invasifs**
*Detergent disinfectant or disinfectant for invasive and/or non invasive devices*
**Detergentes desinfectantes o desinfectantes para DM invasivos y/o no invasivos**
**Voir document complémentaire GMED / See GMED additional document**
**n° 37234**
**GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P603179 - P602580, 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 P603179 - P602580, 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..*
**GMED certifica que después del examen de los resultados indicados en el expediente P603179 - P602580, el sistema de calidad para el diseño, la fabricación y el control final - de los productos sanitarios enunciados anteriormente - cumple con los requisitos del anexo II excluyendo el punto 4 de la Directiva 93/42/CEE.**
**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 / Fecha efectiva : May 21st, 2021 (included)**
**Valable jusqu'au / Expiry date / Fecha de expiración : May 26th, 2024 (included)**

**On behalf of the President**
**Béatrice LYS**
**Technical Director**

GMED - 31390 rev. 21

Renouvelle le certificat 31390-20

**GMED • Société par Actions Simplifiée au capital de 300 000 € • Organisme Notifié/Notified Body n° 0459**
**Siège social : 1, rue Gaston Boissier - 75015 Paris • Tél. : 01 40 43 37 00 • gmed.fr**