

**ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 14939 rev.1**

**Délivrée à Paris le 19 Août 2010**

*Issued in Paris on August 19th, 2010*

## **ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE**

**Examen de la Conception (du produit) / Design Examination (of the product)**  
**ANNEXE II point 4 de la directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux**  
*ANNEX II section 4 DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices*

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

**NORAKER**  
**13 avenue Albert Einstein,**  
**69100 VILLEURBANNE FRANCE**

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

**Dispositif de substitution osseuse en biocéramique résorbable synthétique.**

*Bone replacement device made of synthetic resorbable bioceramic.*

**Identification du(des) dispositif(s) / Identification of device(s)**

**GlassBONE**

*References GB1.3/5 - GB1.3/10 - GB1.3/16 - GB05.1/1 - GB05.1/05 - GB004.05/1 - GB004.05/05*

**Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) H061448-D1 et H061448-D5-1, le(s) produit(s) énuméré(s) ci-dessus est (sont) conforme(s) aux exigences de l'annexe I de la directive 93/42/CEE.**

*LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file(s) referenced H061448-D1 et H061448-D5-1, the product(s) complie(s) with the requirements of the directive 93/42/EEC, annex 1*

**Début de validité / Effective date : August 19th, 2010 (included)**

**Valable jusqu'au / Expiry date : November 26th, 2013 (included)**



LNE - 14939 rev. 1  
Modifie le certificat 14939-0



**For the General Director**  
**Laurence DAGALLIER**  
**Deputy Director**