

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 0401/B2P4/03

Délivrée à Paris le 07 novembre 2007

Issued in Paris on November 7th, 2007

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)

F.H. INDUSTRIE
6 rue Nobel, ZI de Kernévez
29000 QUIMPER FRA

**COPIE CONFORME
A L'ORIGINAL**

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

Implants orthopédiques du rachis



Orthopaedic implants for rachis

S22

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

Voir addendum

See addendum

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) B011074-10, 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 B011074-10, the product(s) complie(s) with the requirements of the directive 93/42/EEC, annex 1

Début de validité / Effective date : October 31st, 2006 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : October 30th, 2011 (included)

LNE/G-MED	CE	0459
------------------	-----------	-------------

S22

VO 04-07-2007

LNE - 8619 rev. 1
Modifie le certificat 0401/B2P4/03

Identification des dispositifs / Identification of devices

- Disque Intervertébral ESP®
- Disque Intervertébral LP ESP 2®

2 alinéas / 2 indented lines



ADD



14/01/2005