

**ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 20809 révision 0**

Délivrée à Paris le 01 Mars 2011

Issued in Paris on March 1st, 2011

## ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système d'Assurance Qualité de la Production / *Approval of Production Quality Assurance System*

ANNEXE V point 3 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX V section 3 DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices

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

**MICROVITAE TECHNOLOGIES**

**1480 avenue d'Arménie, Pôle d'Activité Y. Morandat**

**13120 GARDANNE FRANCE**

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

**Systemes de potentiels évoqués auditifs**

*Auditory evoked potential systems*

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé L120438, le système d'assurance qualité - pour la production et le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe V point 3 de la Directive 93/42/CEE.

*LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced L120438, the quality system - for manufacturing and final inspection - of medical devices listed here aboved complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex V section 3.*

Début de validité / *Effective date* : **March 1st, 2011 (included)**

Valable jusqu'au / *Expiry date* : **February 28th, 2014 (included)**



LNE - 20809 rev. 0



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