

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Examen CE de la Conception (du produit) / EC Design Examination of the product

ANNEXE II point 4 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux et ANNEXE I du Règlement (UE) N°722/2012 relatif aux dispositifs médicaux fabriqués à partir de tissus d'origine animale

*ANNEX II section 4 Directive 93/42/EEC concerning medical devices
and ANNEX I of Regulation (EU) N°722/2012 concerning medical devices manufactured utilising tissues of animal origin*

Fabricant / Manufacturer

**SYMATESE
ZI les Troques
69630 CHAPONOST FRANCE**

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

Matrice pour la régénération dermique

Matrix for dermal regeneration

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

**NEVELIA® (Code GMDN : 46170)
Voir addendum**

*NEVELIA® (GMDN code : 46170)
See addendum*

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P180737-1, le(s) produit(s) énuméré(s) ci-dessus est (sont) conforme(s) aux exigences de l'annexe I de la Directive 93/42/CEE et de l'annexe I du Règlement (UE) N°722/2012.

GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P180737-1, the product(s) complie(s) with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex I, and with requirements of annex I of Regulation (EU) N°722/2012.

Début de validité / Effective date : January 23rd, 2020 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : July 8th, 2023 (included)



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

Identification des dispositifs / Identification of devices

Désignation du dispositif / Device designation	Références commerciales du dispositif / Device commercial references	Classe du DM MD class
NEVELIA	MCS0505	III
	MCS1015	
	MCS1030	
	MCS2030	

4 alinéas / 4 intended lines

GMED 0459



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