

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système Complet d'assurance Qualité/ Approval of full Quality Assurance System

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

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

IDMED

Hôtel Technoptic 2 Rue Marc Donadille

13013 MARSEILLE FRANCE

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

**Dispositifs médicaux de monitoring des paramètres physiologiques non vitaux
dans le cadre de l'anesthésie et accessoires**

Medical monitoring devices for non-vital physiological parameters in anesthesiology and accessories

Voir document complémentaire GMED / See GMED additional document

n° 37571

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P180005, 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.

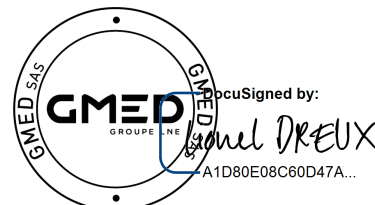
GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P180005, the quality system - for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II excluding section 4.

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 : November 30th, 2020 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : February 28th, 2022 (included)



Lionel DREUX
Certification Director

Ce document complémentaire GMED n° 37571 rev. 0 atteste de la validité du certificat CE N° 35599 rev. 2 au regard des informations listées ci-dessous.

This GMED additional document n° 37571 rev. 0 attests to the validity of CE certificate N° 35599 rev. 2 with regard to the information listed below.

Fabricant / Manufacturer:

IDMED

**Hôtel Technoptic 2 rue Marc Donadille
13013 MARSEILLE FRANCE**

Identification des dispositifs / Identification of devices

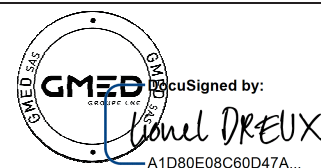
Désignation du dispositif / Accessoires marqués CE <i>Device designation / CE marked accessories</i>		Réf commerciale du dispositif ou code article <i>Device commercial name or article code</i>	Classe du DM <i>MD class</i>
Dispositifs médicaux de monitoring des paramètres physiologiques non vitaux dans le cadre de l'anesthésie et accessoires <i>Medical monitoring devices of non-vital physiological parameters under anesthesia and accessories</i>	Curamètre	TOFSCAN TOFSCAN DRAEGER WiTOF	Ila
	Accessoire <i>WiTOF Hand sensor</i>	WiTOF-S	Ila
	Accessoire <i>WiTOF Foot sensor</i>	WiTOF-FS	Ila
	Pupillomètre	MAP Station ALGISCAN NEUROLIGHT	Ila

Sites couverts et Activités / Locations and Activities

Sites / Locations	Activités / Activities
IDMED Hôtel Technoptic, 2 rue Marc Donadille 13013 MARSEILLE - FRANCE	Siège social – Responsable de la mise sur le marché <i>Headquarters – Legal manufacturer</i>
IDMED Hôtel Technologique 45 rue Frédéric Joliot-Curie 13013 MARSEILLE - FRANCE	Conception, fabrication et contrôle final <i>Design, manufacture and final control</i>

GMED 0459

GMED - 37571 rev. 0



Lionel DREUX
Certification Director