

**ATTESTATION / CERTIFICATE N° 33101 rev. 0**

Délivrée à Paris le 09 juin 2017

Issued in Paris on June 9th, 2017

## ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système d'assurance Qualité des Produits / Approval of Products Quality Assurance System

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

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

Pour les dispositifs de classe IIb ou III, un certificat CE de type est requis

For class IIb or III devices, a EC type certificate is required

Fabricant / Manufacturer

**AED IONOMAT**

**5 rue des Genets**

**34260 LA TOUR SUR ORB FRANCE**

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

**Appareil de traitement par ionophorèse de la transpiration des mains, des pieds, des aisselles, des verrues.**

*Iontophoresis treatment device for sweating the hands, feet, armpits, warts.*

Voir détails sur addendum  
See attachment for additional information

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P160747, le système d'assurance qualité - pour le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe VI point 3 de la Directive 93/42/CEE.

*LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P160747, the quality system - for final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex VI section 3.*

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 : June 9th, 2017 (included)**

**Valable jusqu'au / Expiry date : June 8th, 2020 (included)**



On behalf of the Certification Director  
**Cécile VAUGELADE**  
G-MED Certification Division Manager

LNE - 33101 rev. 0

**Identification des dispositifs / Identification of devices**

<b>Désignation du dispositif / Accessoires marqués CE</b> <i>Device designation / CE marked accessories</i>	<b>Réf commerciale du dispositif ou code article</b> <i>Device commercial name or article code</i>	<b>Classe du DM</b> <i>MD class</i>
<b>Appareil de traitement par ionophorèse de la transpiration des mains, des pieds, des aisselles, des verrues</b> <i>Iontophoresis treatment device for sweating the hands, feet, armpits, warts</i>	<b>IONOMAT 1</b>	<b>IIa</b>

**Identification du site couvert et des activités / Identification of location and activities**

**AED IONOMAT - 5 rue des Genets - 34260 LA TOUR-SUR-ORB :**

**Siège social – Responsable de la mise sur le marché, contrôle final**  
*Headquarter – Legal Manufacturer, final control*

<b>LNE/G-MED</b>	<b>0459</b>
------------------	-------------



**On behalf of the Certification Director**  
**Cécile VAUGELADE**  
**G-MED Certification Division Manager**