

DECLARATION DE CONFORMITE CE

Réf : FQ256A
Date : 08/02/21

	DECLARATION CE DE CONFORMITE DECLARATION OF CONFORMITY	Revision: 1
		Page: 1 of 1

Nous / We

Nom + Adresse du Fabricant : <i>Name + Address of manufacturer:</i>	Laboratoires ANIOS 1 RUE DE L'ESPOIR 59260 LEZENNES FRANCE
--	---

Déclare sous notre propre responsabilité / *Declare on our own responsibility that*

Le dispositif médical / <i>The medical device</i> Nom / <i>Name</i> Référence / <i>Reference</i>	ANIOSYME XL3 2381
Catégorie du dispositif / <i>Device category</i>	Détergents désinfectants manuels et/ou machines pour DM invasifs <i>Detergents disinfectants for manual use and/or automatic machines for invasive devices</i>
Classe / <i>Class</i> Selon / <i>According</i>	II b <i>Annexe IX, Règle 15 / Annex IX, Rule 15</i>

respecte toutes les dispositions de la directive 93/42/CEE.
meets all the provisions of the Directive 93/42/EEC.

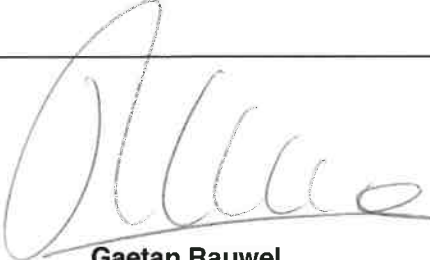
La liste des variantes de packaging couvertes par ce document est indiquée dans le document LS78 applicable à ce dispositif médical et validé avant signature de la déclaration de conformité.

The list of packaging variants covered by this document is indicated in the document LS78 applicable to this medical device and validated before signature of the declaration of conformity.

Organisme notifié / <i>Notified body</i>	GMED 1 rue Gaston Boissier 75015 PARIS FRANCE	CE 0459
Procédure d'évaluation de la conformité <i>Conformity assessment procedure</i>	article 11 paragraphe 3a 93/42/CEE - Annexe II <i>article 11 paragraph 3a 93/42/EEC - Annex II</i>	
Attestation de conformité référence <i>Conformity reference</i>	31390	
Validité / <i>Validity</i>	26.06.2024	

Lezennes,

15/02/2021


Monique Manche
Directrice Affaires
Réglementaires Santé
Director, Regulatory Affairs
Healthcare
Gaetan Rauwel
Vice président RD&E
EMEA Santé
VP RD&E EMEA Healthcare

Lieu, Date / <i>Place, date</i>	Nom et Fonction / <i>Name and Function</i>
---------------------------------	--