

Direction générale adjointe en charge des actions internationales et européennes
Direction des réseaux et partenariats internationaux
Service CLV

Certificat de Libre Vente pour l'exportation vers les pays non membres de l'Union Européenne
Free sale certificate for exportation to the non-EC Member States

dispositifs médicaux relevant de la directive n°93/42/CEE

medical devices covered by Directive 93/42/EEC

PARTIE A COMPLETER PAR LE DEMANDEUR

Section to be completed by the applicant

Catégorie du (des) dispositif(s) : MARIMER, Mouche bébé par aspiration

Device(s) category : MARIMER, Baby nasal aspirator

Nombre de page en annexe : 0

Page in annex : 0

La désignation du (des) dispositif(s) apparaît sur la(les) déclaration(s) CE de conformité du fabricant ou du mandataire

The name of the device(s) appears on the EC declaration(s) of conformity of the manufacturer or the authorized representative

Classe du (des) dispositif(s) médical(aux) :

Class of the medical device(s) :



Nom et adresse du fabricant ou du mandataire :

Name and address of the manufacturer or the authorized representative :

Laboratoires Gilbert 928 Avenue du Général de Gaulle 14 200 Hérouville Saint-Clair

Nom et adresse du site de production (facultatif) :

Name and address of Production site (optional) :

Je soussigné Mme Haritiana DEVERLY, Pharmacien Responsable et Directeur Général Délégué certifie que les informations mentionnées ci-dessus sont exactes et que les dispositifs médicaux figurant sur la déclaration CE de conformité sont marqués CE sous ma responsabilité au titre de la directive n°93/42/CEE et répondent aux exigences essentielles de santé et de sécurité.

I the undersigned Mrs Haritiana DEVERLY, Responsible Pharmacist and Deputy General Director, declare that the information above-mentioned is correct and the medical devices on the EC declaration of conformity are CE marked under my responsibility within the meaning of the European directive n°93/42/EEC and fulfil the essential requirements of health and safety.

Date : 07 octobre 2015

PARTIE RESERVEE A LA CCIR PARIS IDF

Section reserved for the administration

Les dispositifs médicaux marqués CE en conformité avec la directive 93/42/CEE peuvent être mis sur le marché en France et dans les autres Etats membres de l'Union européenne et parties à l'accord sur L'Espace économique européen, et être exportés vers les pays tiers. Ce certificat de libre vente est valide à concurrence du maintien, par le fabricant des dispositifs médicaux concernés, d'une déclaration de conformité (DM de classe I), accompagnée le cas échéant, des certificats nécessaires délivrés par un organisme notifié (DM de classe Is, Im, Ila, Ilb, III). Ce certificat de libre vente est utilisable uniquement à des fins d'exportation hors Union européenne.

02 NOV. 2015



CCIR PARIS IDF
CCIR Paris IDF / DGA-AIE
Service des CLV
2, rue Adolphe Jullien
75040 PARIS CEDEX 01

Le Conseiller en Formalités
Internationales
CCIR Paris IDF

Daha Ouss Sini Mohamed

The medical devices CE marked in conformity with the directive 93/42/CEE can be placed on the French market and in the other Member states of the European Union and part of the European Free Trade Association, and be exported in the non-EC



ĐẠI SỨ QUÁN CHXHCNVN TẠI CH PHÁP
AMBASSADE DE LA R.S DU VIETNAM EN REPUBLIQUE
FRANCAISE

CHỨNG NHẬN/HỢP PHÁP HÓA LÃNH SỰ
Certificat/Légalisation consulaire

1. Quốc gia VIỆT NAM
Pays

Giấy tờ tài liệu này
Ce (ces) document (s)

2. Do Ông (bà) M-H CROIX
ký

a été signé par

3. Với chức danh CÁN BỘ NGOẠI GIAO
en tant que

4. Và con dấu của BỘ NGOẠI GIAO PHÁP
avec le tampon de

Được chứng nhận/hợp pháp hóa lãnh sự

a été (ont été) certifié (s)/légalisé (s)

5. Tại PARIS 6. Ngày 01/08/2017
à le

7. Cơ quan cấp ĐSQ VIỆT NAM TẠI PHÁP
par

8. Số 725/2017/GROIX
N°

LE DÉPUTÉ-PRÉSIDENT DE L'AMBADEUR
BI THƯ THỦ BA/ LE TROISIÈME SECRÉTAIRE



Ngô Quốc Cường

