

## CERTIFICAT DE CONFORMITÉ CE

Conformément à l'annexe VII du Décret n°95-292 du Code de la Santé Publique (Annexe VII de la Directive 93/42/CE amendée par la Directive 2007/47/CE)

Nous certifions ci-après que le produit mentionné ci-dessous répond aux exigences essentielles de la Directive 93/42/CE relative aux dispositifs médicaux amendée par la Directive 2007/47/CE.

Ce certificat perd sa valeur en cas d'utilisation non appropriée de ce produit ou en cas de modification de ce produit sans l'autorisation écrite du fabricant.

Nous assurons et déclarons que ce dispositif médical appartient à la classe I et satisfait aux dispositions du décret qui lui est applicable.

De ce fait, j'estime remplir les obligations des Exigences Essentielles selon l'Annexe I.

### MATELAS NAUSIFLOW 512 HYBRIDE

Conformité aux normes suivantes

- Dispositifs médicaux (93/42/CE amendée par la Directive 2007/47/CE)

Normes appliquées

- NF EN 60601-1 : 2016

Appareils électro-médicaux - Partie 1: exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles.

- NF EN 60601-1-2 : 2015

Appareils électro-médicaux. Exigences générales pour la sécurité de base et les performances

essentielles. Norme collatérale : Perturbations électromagnétiques.

Fabricant NAUSICAA Médical  
12 allée du Piot  
ZA Pôle Actif  
30660 GALLARGUES LE MONTUEUX  
FRANCE

Gallargues le Montueux, le 21 Septembre 2020

Clément CHAUZAT

Président

