



Direction Générale Adjointe - Services aux Entreprises et Développement International
 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) : Vis d'interférence biorésorbable, Instrumentation Euroscrew NG

Device(s) category : Bioabsorbable interference screw, Euroscrew NG Instrumentation

Nombre de page en annexe : 1

Page in annex : 1

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) medical(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:

TEKNIMED SAS – 8 rue du Corps Franc Pommies – 65500 Vic-en-Bigorre – France

Nom et adresse du site de production (facultatif) :

Name and address of Production site (optional):

TEKNIMED S.A.S. – ZI de Montredon - 11, rue d'Apollo – 31240 L'Union – France

REPUBLIQUE FRANÇAISE	
LEGALISATION (DECRET N° 2007-1205 DU 10 AOUT 2007)	
DESTINATION DE L'ACTE (PAYS OU AUTORITE): Vietnam	
DATE : 07 JUL. 2017	
NOM ET QUALITE DE L'AGENT : N. DRUTINUS	
SIGNATURE:	
ET CACHET OBLIGATOIRE	

Je soussigné Stéphanie SALLES, Responsable affaires réglementaires 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 Stéphanie SALLES, Regulatory Affairs Manager 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 : 15/06/2017

Signature :

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, IIa, IIb, III). Ce certificat de libre vente est utilisable uniquement à des fins d'exportation hors Union européenne.

CCIR PARIS IDF
 CCIR Paris IDF / DGA-SEDI
 Service des CLV
 9, rue Coquillière
 75001 PARIS

Le Responsable du département
 des Facilitations du Commerce
 Extérieur
 CCIR Paris IDF

CCI PARIS ILE-DE-FRANCE

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 Member States. This certificate is valid until the maintenance, by the manufacturer of the concerned devices, of a declaration of conformity (Class I MD) together with when appropriate, the certificates delivered by a notified body (Class Is, Im, IIa, IIb, III MD). This free sale certificate can only be used for exportation outside European Union.



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) **N. DRUTINUS**

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 **26/07/2017**
à le

7. Cơ quan cấp **ĐSQ VIỆT NAM TẠI PHÁP**
par

8. Số **662/2017/DRUT**

Nº
T/L ĐẠI SỨ/P. O. DE L'AMBASSADEUR
BI THƯ THỨ BA/ LE TROISIÈME SECRÉTAIRE



Ngô Quốc Cường
Ngô Quốc Cường



ANNEXE du Certificat Libre Vente
ANNEX of Free Sales Certificate

EUROSCREW NG

Vis d'interférence biorésorbable

Bioabsorbable interference screw

References: T720620NG
T720724NG
T720730NG
T721030NG
T720824NG
T720830NG
T721135NG
T720924NG
T720930NG

EUROSCREW TCP NG

Vis d'interférence biorésorbable

Bioabsorbable interference screw

References: T730620NG
T730724NG
T730730NG
T731030NG
T730824NG
T730830NG
T731135NG
T730924NG
T730930NG

Instrumentation EUROSCREW NG & EUROSCREW TCP NG

EUROSCREW NG & EUROSCREW TCP NG Instrumentation

References: T067200NG
T067215
T067216
T067221
T067231
T067236
T067237
T067238
T067239
T067240
T067241
T067245
T067250
T067253
T067254
T067255
T067299NG

