

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Examen CE de la Conception (du produit) / EC Design Examination (of the product)

ANNEXE II point 4 de la directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX II section 4 DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices

Fabricant / Manufacturer

COREBONE Ltd
17 Tchelet St,
20174 MISGAV ISRAEL

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

Substituts osseux à base de corail

Coral based bone substitutes

Identification du(des) dispositif(s) / Identification of device(s)

Bioactive Coral Bone Graft
(GMDN 34206)
(See addendum)

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) P132681-5, le(s) produit(s) énuméré(s) ci-dessus est (sont) conforme(s) aux exigences de l'annexe I de la directive 93/42/CEE.

GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file(s) referenced P132681-5, the product(s) complie(s) with the requirements of the directive 93/42/EEC, annex 1

Début de validité / Effective date : November 7th, 2018 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : October 19th, 2021 (included)



On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director

Identification des dispositifs / Identification of devices

Name	Serial #
CoreBone 500	CB500G5
	CB500G10
CoreBone 1000	CB1000G5
	CB1000G10
CoreBone 2000	CB2000G10
	CB2000G20
CoreBlock	CB10BL
	CB20BL
CoreBlock Cone	CBCone

9 alinéas / 9 indented lines

GMED 0459



**On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director**