

## EUROFEEDBACK SAS

ZI de la Petite Montagne Sud, 3, rue de l'Aubrac  
91017 EVRY, France

has been assessed and certified as meeting the requirements of  
a été audité et certifié selon les exigences de

### Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annex II (excluding Section 4)

### Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annexe II (section 4 exclue)

For the following products/Pour les produits suivants

**The scope of registration appears on page 2 of this certificate.  
Le domaine de certification apparaît en page 2 de ce certificat.**

This certificate is valid from 18 July 2014 until 06 February 2019  
And remains valid subject to satisfactory surveillance audits.  
Re certification audit due before 07 January 2017  
Issue 8. Certified since 07 February 2011  
Le certificat est valable du 18 juillet 2014 au 06 février 2019  
et reste valide jusqu'à décision satisfaisante à l'issue des audits de suivi.  
La date de renouvellement doit avoir lieu avant 07 janvier 2017  
Version 8. Certifié depuis 07 février 2011

Certification is based on reports numbered FR/MD 216647  
Cette certification est basée sur les rapports numérotés FR/MD 216647

Authorised by/Autorisé par

### SGS United Kingdom Ltd, Notified Body 0120

SGS United Kingdom Ltd Systems & Services Certification  
202B Worle Parkway, Weston-super-Mare, BS22 6WA UK  
t +44 (0)1934 522917 f +44 (0)1934 522137 www.sgs.com

SGS CE 01 0311 M2 FR

Page 1 of/de 2



# EUROFEEDBACK SAS

## Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annex II (excluding section 4)

## Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annexe II (section 4 exclue)

Issue / Version 8

Detailed scope/Domaine d'activité détaillé

**Intense Pulsed Light (IPL) Medical device for dermatologic use (acne, hirsutism and hypertrichosis) : ANTHELIA NG Med, ADENA, ADENA-LCD**

**Dispositif médical à lumière pulsée intense pour usage dermatologique (acné, hirsutisme et hypertrichose) : ANTHELIA NG Med, ADENA, ADENA-LCD**

For placing on the market of Class III devices covered by this certificate, an EC Design Examination Certificate according to Annex II (Section 4) is required.

Pour la mise sur le marché des produits de Classe III couverts par ce certificat, un examen de conception CE est exigé conformément aux exigences de l'Annexe II (Section 4).