

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 17132 rev 1

Délivrée à Paris le 01 octobre 2009

Issued in Paris on October 1st, 2009

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Examen de type / Type Examination

ANNEXE III de la directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX III DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices

Fabricant (nom et adresse) / Manufacturer (name and address)

AIRSEP CORPORATION
401 Creekside Drive,
14228 BUFFALO, NEW YORK USA

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

Générateurs d'oxygène PSA

PSA oxygen generators

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

AS-E, AS-G, AS-J, AS-K, AS-L

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le(s) rapport(s) référencé(s) J030281-D1-1, un échantillon représentatif de la production est conforme aux exigences de l'annexe I de la Directive 93/42/CEE

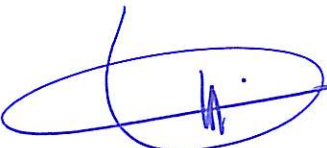
LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file(s) referenced J030281-D1-1, a representative sample of the production complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex I

Début de validité / Effective date : October 1st, 2009 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : September 30th, 2014 (included)



LNE - 17132 rev. 0



On behalf of the Deputy Director
Thierry THOMAS
G-MED Certification Division Manager