

## ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système Complet d'assurance Qualité / Approval of full Quality Assurance System

ANNEXE II excluant le point 4 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX II excluding section 4 Directive 93/42/EEC concerning medical devices

Pour les dispositifs de classe III, un certificat CE de conception est requis

For class III devices, a EC design certificate is required

Fabricant / Manufacturer

**VISIBLE PATIENT**

**8 rue Gustave Adolphe Hirn  
67000 STRASBOURG FRANCE**

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

**Ensemble de logiciel de modélisation 3D des patients, de visualisation, de planification et d'assistance pré, per et postopératoire**

*Software suite for 3D patient modelling, visualization, planning and pre, intra and postoperative assistance*

Voir document complémentaire GMED / See GMED additional document

**n° 37025**

**GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P601532, P600921, le système d'assurance qualité - pour la conception, la production et le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe II excluant le point 4 de la Directive 93/42/CEE.**

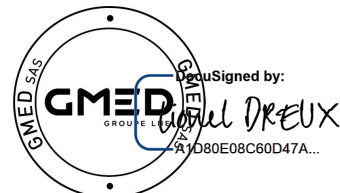
*GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P601532, P600921, the quality system - for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II excluding section 4.*

La validité du présent certificat est soumise à une vérification périodique ou imprévue

The validity of the certificate is subject to periodic or unexpected verification

**Début de validité / Effective date : March 19th, 2021 (included)**

**Valable jusqu'au / Expiry date : May 26th, 2024 (included)**

  
Signed by:  
**Lionel DREUX**  
R080E08C60D47A...

**Lionel DREUX**  
Certification Director