

Ce document complémentaire GMED n° 38115 rev. 3 atteste de la validité du certificat CE n° 9609 rev. 10 au regard des informations listées ci-dessous.

This GMED additional document N° 38115 rev. 3 attests to the validity of CE certificate n° 9609 rev. 10 with regard to the information listed below.

Fabricant / Manufacturer:

**Tekia, Inc.
17 Hammond Street, Suite 414
IRVINE, CA 92618 UNITED STATES**

Identification des dispositifs / Identification of devices

Les produits couverts par ce certificat sont listés dans la lettre de confirmation référence 39877 émise par GMED

The products covered by this certificate are listed on the Notified Body Confirmation letter reference 39877 issued by GMED.

Sites couverts et Activités / Locations and Activities

Sites / Locations	Activités / Activities
Tekia, Inc. 17 Hammond Street, Suite 414 Irvine, CA 92618 - USA	Conception, fabrication, contrôle final Bureaux (AQ, AR, contrôle des documents) et stockage de la documentation <i>Design, manufacturing, final control Offices (QA, RA, Doc control) and storage of documentation</i>

GMED 0459

GMED - 38115 rev. 3
Modifie le document n° 38115 rev. 2



Signé par :



EF33BDA9BAA04A3...

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

Modifications / Modifications

Identification des modifications apportées au certificat CE n° 9609 rev. 10:
Identification of the modifications made to the CE certificate n° 9609 rev. 10:

Modifications / Modifications	Dossier(s) / File(s) N°	Date / Date
<p>Nouvelle référence de rapport dans le cadre du maintien de la certification / <i>New file reference in the framework of the maintenance of the certification</i></p>	<p>T001797_P3-DOCA <i>T001797_P3-DOCA</i></p>	<p>08 mai 2024 <i>May 08, 2024</i></p>
<p>Nouvelle référence de rapport dans le cadre du maintien de la certification / <i>New file reference in the framework of the maintenance of the certification</i></p>	<p>T001797_P5 <i>T001797_P5</i></p>	<p>27 mars 2025 <i>March 27, 2025</i></p>
<p>Renvoi à la lettre de confirmation émise par GMED pour l'identification des dispositifs dans le périmètre de la certification / <i>Reference to the confirmation letter issued by GMED for the identification of devices within the scope of certification</i></p>		
<p>Mise à jour du fabricant adresse / <i>Update manufacturer's address</i></p>	<p>T001797_P6 <i>T001797_P6</i></p>	<p>23 mars 2026 <i>March 23, 2026</i></p>

GMED 0459

GMED - 38115 rev. 3
 Modifie le document n° 38115 rev. 2



Signé par :

 EF33BDA9BAA04A3...

On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director