



## Déclaration de conformité UE - EU Declaration of conformity

Cette déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant légal :  
*This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the legal manufacturer:*

<b>Manufacturer</b>	THUASNE
<b>Address</b>	120 rue Marius AUFAN, 92300 Levallois-Perret, France
<b>SRN number</b>	FR-MF-000001201

Cette déclaration certifie que - *This is to certify that:*

### LombaStab High

Basic-UDI-DI	Code Style	Désignation / Description
311179FR0066EFN	085501	LOMBASTAB HIGH ceinture de soutien dorso-lombaire / <i>dorso-lumbar support belt</i> H35 cm
	085601	LOMBASTAB HIGH ceinture de soutien dorso-lombaire / <i>dorso-lumbar support belt</i> H40

Ceinture de soutien dorso-lombaire / *Dorso -lumbar support belt*

Référence / Reference	Désignation / Description	UDI-DI
0855 01 201 098 99	LOMBASTAB HIGH H35 cm Taille / <i>Size</i> 1	3111790855019
0855 01 202 098 99	LOMBASTAB HIGH H35 cm Taille / <i>Size</i> 2	3111790855026
0855 01 203 098 99	LOMBASTAB HIGH H35 cm Taille / <i>Size</i> 3	3111790855033
0855 01 204 098 99	LOMBASTAB HIGH H35 cm Taille / <i>Size</i> 4	3111790855040
0855 01 205 098 99	LOMBASTAB HIGH H35 cm Taille / <i>Size</i> 5	3111790855057
0856 01 201 098 99	LOMBASTAB HIGH H40 cm Taille / <i>Size</i> 1	3111790856016
0856 01 202 098 99	LOMBASTAB HIGH H40 cm Taille / <i>Size</i> 2	3111790856023
0856 01 203 098 99	LOMBASTAB HIGH H40 cm Taille / <i>Size</i> 3	3111790856030
0856 01 204 098 99	LOMBASTAB HIGH H40 cm Taille / <i>Size</i> 4	3111790856047
0856 01 205 098 99	LOMBASTAB HIGH H40 cm Taille / <i>Size</i> 5	3111790856054

Nomenclature	Code	Description
EMDN	Y060309	<i>Orthosis, thoracolumbosacral spine</i>
GMDN	33031	<i>Lumbar orthosis</i>

Est un dispositif médical de classe I, par application de la règle 1 de l'annexe VIII du règlement (UE) 2017/745



Est conforme aux exigences de l'annexe I du règlement (UE) 2017/745 applicables aux dispositifs médicaux de classe I

*Is class I medical device by application of the rule 1 of the Annex VIII of the Regulation (EU) 2017/745  
Is in conformity with the requirements of Regulation (EU) 2017/745 Annex I relating to Class I medical devices*

Date de marquage CE - *CE marking date*: 02/06/2020

Pour Thuasne - *For Thuasne*:

**François Marchal**

Directeur affaires réglementaires - *Regulatory Affairs Director*

Lieu - *Place*: 27 rue de la Jomayère, 42000 Saint-Etienne – France

Date: 03 février 2022 | 08:34:40 CET

Signature :

DocuSigned by:  
*Francois Marchal*  
F2149C0B0770453...