



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:

THUASNE
 120 rue Marius AUFAN
 92300 Levallois-Perret
 France

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

Nom du produit / Name of the product

Basic-UDI-DI	Code style	Désignation / Description
3111792415014L	241501	GENUIMMO 0° KNEE SPLINT
3111792425014T	242501	GENUIMMO 20° KNEE SPLINT

Description du produit / Description of the product

Code style 241501

Référence / Reference	Désignation / Description	UDI-DI
24150120105001	GENUIMMO 0° KNEE SPLINT S H50	3111790239017
24150120205001	GENUIMMO 0° KNEE SPLINT M H50	3111790239024
24150120206001	GENUIMMO 0° KNEE SPLINT M H60	3111790239031
24150120305001	GENUIMMO 0° KNEE SPLINT L H50	3111790239048
24150120306001	GENUIMMO 0° KNEE SPLINT L H60	3111790239055
24150120405001	GENUIMMO 0° KNEE SPLINT XL H50	3111790239062



Référence / Reference	Désignation / Description	UDI-DI
24150120406001	GENUIMMO 0° KNEE SPLINT XL H60	3111790239079

Code style 242501

Référence / Reference	Désignation / Description	UDI-DI
24250120105001	GENUIMMO 20° KNEE SPLINT S H50	3111790239154
24250120205001	GENUIMMO 20° KNEE SPLINT M H50	3111790239161
24250120206001	GENUIMMO 20° KNEE SPLINT M H60	3111790239178
24250120305001	GENUIMMO 20° KNEE SPLINT L H50	3111790239185
24250120306001	GENUIMMO 20° KNEE SPLINT L H60	3111790239192
24250120405001	GENUIMMO 20° KNEE SPLINT XL H50	3111790239208
24250120406001	GENUIMMO 20° KNEE SPLINT XL H60	3111790239215

Nomenclature	Code	Description
CND	Y061209	Orthosis, Knee
GMDN	41065	Knee orthosis

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

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

Is (Are) class I medical device(s) by application of the rule 1 of the Annex VIII of the Regulation (EU) 2017/745

Is (Are) 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* : 241501, 04/2010
242501, 04/2010

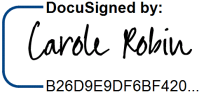
Pour Thuasne - *For Thuasne*:

Carole Robin

Directeur Affaires Réglementaires - *Regulatory Affairs Director*

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

Date: 30/06/2020

Signature:  B26D9E9DF6BF420...