



## 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:*

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

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

### **BANDAGE ROTULIEN / PATELLAR BANDAGE**

Code style	Désignation / Description	Basic-UDI-DI
230401	Bandage rotulien / Patellar bandage	311179FR0059AFJ

Bandage rotulien / Patellar bandage

Référence - Reference	Désignation - Description	UDI-DI
23040129900399	Bandage Rotulien / Patellar bandage	3111790234753

Nomenclature	Code	Description
EMDN	Y061209	Orthèses de genou / Knee Orthosis
GMDN	41065	Orthèses de genou / Knee orthosis

Est un dispositif médical de classe I tel que défini à l'annexe VIII du règlement (UE) 2017/745.  
Est conforme aux exigences de l'annexe I du règlement (UE) 2017/745 concernant les dispositifs médicaux de classe I.

*Is class I medical device as defined in 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* : Novembre/*November* 2007.

Pour Thuasne - *For Thuasne*:

**François Marchal,**  
Directeur Affaires Réglementaires - *Regulatory Affairs Director*

Lieu - Place: 27 rue de la Jomayère, 42100 Saint Etienne - France

Date: 16 février 2022 | 15:47:57 CET

Signature:

DocuSigned by:  
*Francois Marchal*  
F2149C0B0770453...