



## Déclaration CE de conformité - EC Declaration of conformity

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

**W0305001001**

Description du produit - Description of the product

**Porte-sérum à roulettes – Drip holder on casters**

Fabriqué par:

*Manufactured by:*

**THUASNE**

118-120 rue Marius AUFAN

92307 Levallois-Perret Cedex

**FRANCE**

Est conforme aux dispositions de l'annexe VII de la Directive 93/42/CEE  
applicables aux dispositifs de classe 1

*Conforms to the requirements of Council Directive 93/42/EEC annex VII relating to medical  
devices class1 product*

Par application des normes suivantes:

*By application of the following standards:*

EN ISO 13485 : 2004 **Dispositifs médicaux Systèmes de management de la qualité - Medical  
devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes**

NF EN ISO 14971 : 2009 **Gestion des risques des dispositifs médicaux / Application of risk  
management to medical devices**

***Cette déclaration n'est valide que si les instructions d'utilisation sont  
fournies à l'utilisateur dans la langue de son pays.***

***This declaration is valid only if the instructions for use are provided  
to the user in the language on his country.***

Date d'impression 27/10/2015

*Printing date:*

Pour Thuasne:

*For Thuasne:*

**Vincent COLAS**

Directeur Qualité et Affaires Réglementaires  
*Regulatory affairs and Quality Director*