



## 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:*

### GENUACTION

<b>Code style</b>	<b>Désignation / Description</b>	<b>Basic-UDI-DI</b>
232502	Genouillère GenuAction / <i>GenuAction knee brace</i>	311179FR0120BEH
232503	Genouillère GenuAction / <i>GenuAction knee brace</i>	311179FR0120BEH

Genouillère élastique proprioceptive / *Elastic proprioceptive knee brace*

<b>Référence - Reference</b>	<b>Désignation - Description</b>	<b>UDI-DI</b>
23250220100199	GenuAction Taille 1 / <i>Size 1</i>	3111790235156
23250220200199	GenuAction Taille 2 / <i>Size 2</i>	3111790235163
23250220300199	GenuAction Taille 3 / <i>Size 3</i>	3111790235170
23250220400199	GenuAction Taille 4 / <i>Size 4</i>	3111790235187
23250220500199	GenuAction Taille 5 / <i>Size 5</i>	3111790235194
23250220600199	GenuAction Taille 6 / <i>Size 6</i>	3111790235200



<b>Référence - Reference</b>	<b>Désignation - Description</b>	<b>UDI-DI</b>
23250320000199	GenuAction Taille 0 / <i>Size 0</i>	3111797400564
23250320100199	GenuAction Taille 1 / <i>Size 1</i>	3111797400571
23250320200199	GenuAction Taille 2 / <i>Size 2</i>	3111797400588
23250320300199	GenuAction Taille 3 / <i>Size 3</i>	3111797400595
23250320400199	GenuAction Taille 4 / <i>Size 4</i>	3111797400601
23250320500199	GenuAction Taille 5 / <i>Size 5</i>	3111797400618
23250320600199	GenuAction Taille 6 / <i>Size 6</i>	3111797400625

<b>Nomenclature</b>	<b>Code</b>	<b>Description</b>
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 a 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* : Juillet/July 1997.

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:  
  
 F2149C0B0770453...