



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:*

Manulmmo Pro

Ligaflex Pro

| Basic UDI-DI | Code style | Désignation / Description |
|---------------------|-------------------|--|
| 311179FR0008BEQ | 243301 | POIGNET MANUIMMO PRO / WRIST MANUIMMO PRO |
| 311179FR0008BEQ | 243302 | POIGNET LIGAFLEX PRO / WRIST LIGAFLEX PRO |

Attelles d'immobilisation du poignet / Immobilisation *wrist splints*

| Référence / Reference | Désignation / Description | UDI-DI |
|------------------------------|--|---------------|
| 24330120100199 | POIGNET MANUIMMO PRO T1 GRIS / WRIST MANUIMMO PRO S1 GREY | 3111790239468 |
| 24330120200199 | POIGNET MANUIMMO PRO T2 GRIS / WRIST MANUIMMO PRO S2 GREY | 3111790239475 |
| 24330120300199 | POIGNET MANUIMMO PRO T3 GRIS / WRIST MANUIMMO PRO S3 GREY | 3111790239482 |
| 24330120400199 | POIGNET MANUIMMO PRO T4 GRIS / WRIST MANUIMMO PRO S4 GREY | 3111790239499 |
| 24330220100199 | POIGNET LIGAFLEX PRO T1 GRIS / WRIST LIGAFLEX PRO S1 GREY | 3111792433215 |



| Référence / Reference | Désignation / Description | UDI-DI |
|--------------------------|--|---------------|
| 24330220200199 | POIGNET LIGAFLEX PRO T2 GRIS / WRIST LIGAFLEX PRO S2 GREY | 3111792433222 |

| Nomenclature | Code | Description |
|--------------|---------|--------------------------|
| EMDN | Y060609 | Wrist (forearm) orthosis |
| GMDN | 41458 | Wrist orthosis |

Sont des dispositifs médicaux de classe I, par application de la règle 1 de l'annexe VIII du règlement (UE) 2017/745

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

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

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 : 2015.

Pour Thuasne - For Thuasne:

François Marchal

Directeur affaires réglementaires - Regulatory Affairs Director

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

Date: 11 février 2022 | 08:33:20 CET

Signature:

DocuSigned by:

 F2149C0B0770453...