

EU DECLARATION OF CONFORMITY

We,

MEDICOM SAS
Boulevard de la Chanterie - 49124 Saint Barthélemy d'Anjou – France
Single Registration Number (SRN): FR-MF-000002873

Swiss Authorised Representative (CH-REP),
FINAGEST SA,
Rue Pierre-Fatio 12, 1204 Geneve - Switzerland
Swiss Single Registration Number (CHRN): CHRN-AR-20002401

Declare that the declaration of conformity is issued under our sole responsibility and relates to the following products:

Oxygen FFP2 NR D – Type IIR
Respiratory mask without expiratory valve for single use
Category III PPE – Filtering half mask FFP2 NR D
Class I medical device – Medical face mask Type IIR
Basic UDI-DI: 37014074MAIIR47AX
Product family: #47

Reference	Brand	Links	Colour	Size	Option	Packaging
M52214-WH-MB	KOLMI	Headloops	White	S	-	10 boxes of 50 units
M52214S-WH-MB	KOLMI	Headloops	White	S	Individually packed	10 boxes of 50 units
M52014-WH-MB	KOLMI	Headloops	White	M	-	10 boxes of 50 units
M52014S-WH-MB	KOLMI	Headloops	White	M	Individually packed	10 boxes of 50 units
M52114-WH-MB	KOLMI	Headloops	White	L	-	4 boxes of 50 units
M52114S-WH-MB	KOLMI	Headloops	White	L	Individually packed	4 boxes of 50 units

MD intended purpose: Single-use, non-sterile, medical face mask Type IIR, intended to cover the nose and the mouth of the healthcare professional and/or the patient during surgical procedures, medical cares or examinations, in order to prevent risk of cross-contamination and to protect the wearer against splashes of potentially contaminated liquids. Medical face masks may also be worn by patients or other persons to reduce the risk of spread of infections, particularly in epidemic or pandemic situations.

PPE intended purpose: Single-use, non-sterile, respiratory FFP2 NR D filtering half mask, intended to cover the nose, the mouth and the chin of the user to protect him against solid particles and aerosols.

The object of the declaration described above complies with the following Union harmonisation legislations:

- Regulation (EU) 2016/425 on personal protective equipment
- Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- Swiss Medical Device Ordinance RS 812.213

The following harmonised standards and technical specifications have been applied:

Personal Protective Equipment	Medical Device
EN 149:2001+A1:2009	EN 14683:2019+AC:2019

Conformity assessment procedure:

- **Personal protective equipment:**

The Notified Body APAVE (0082) performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU-type examination certificate n° :

Reference	Certificate No
M52214-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0267
M52214S-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0267
M52014-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0236
M52014S-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0236
M52114-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0270
M52114S-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0270

The products are subject to the conformity to type assessment procedure based on quality assurance of the production process (Module D) under surveillance of the notified body APAVE (0082).

- **Medical device:**

The products are subject to the procedure set out in Annex IV of Regulation (EU) 2017/745 and do not require an EU-type examination certificate by a notified body.

Signed for and on behalf of: Sandrine ENGELS, President of Medicom Europe

Name: Yannick Chevalier

Place of issue: Saint Barthélemy d'Anjou

Function: European Quality, Regulatory and R&D Director

Date of issue: 2024-07-05

Signature:



DECLARATION UE DE CONFORMITE

Nous,

MEDICOM SAS
Boulevard de la Chanterie - 49124 Saint-Barthélemy-d'Anjou – France
Numéro d'enregistrement unique (SRN): FR-MF-000002873

Mandataire Suisse (CH-REP),
FINAGEST SA,
Rue Pierre-Fatio 12, 1204 Genève - Suisse
Numéro d'enregistrement unique en Suisse (CHRN): CHRN-AR-20002401

Déclarons que la déclaration de conformité est établie sous notre seule responsabilité et concerne le produit suivant :

Oxygen FFP2 NR D – Type IIR

Masque respiratoire sans valve expiratoire à usage unique

EPI de catégorie III – Demi-masque filtrant FFP2 NR D

Dispositif médical de classe I – Masque médical Type IIR

IUD-ID de base : 37014074MAIIR47AX

Famille de produit : #47

Référence	Marque	Liens	Couleur	Taille	Option	Conditionnement
M52214-WH-MB	KOLMI	Elastiques transversaux	Blanc	S	-	10 boîtes de 50 unités
M52214S-WH-MB	KOLMI	Elastiques transversaux	Blanc	S	Emballé individuellement	10 boîtes de 50 unités
M52014-WH-MB	KOLMI	Elastiques transversaux	Blanc	M	-	10 boîtes de 50 unités
M52014S-WH-MB	KOLMI	Elastiques transversaux	Blanc	M	Emballé individuellement	10 boîtes de 50 unités
M52114-WH-MB	KOLMI	Elastiques transversaux	Blanc	L	-	4 boîtes de 50 unités
M52114S-WH-MB	KOLMI	Elastiques transversaux	Blanc	L	Emballé individuellement	4 boîtes de 50 unités

Destination DM : Masque médical Type IIR à usage unique, non stérile, destiné à couvrir le nez, la bouche et le menton du personnel soignant et/ou du patient lors de procédures chirurgicales, de soins ou d'exams médicaux, dans le but de prévenir des contaminations croisées et de protéger le porteur des éclaboussures de liquides potentiellement contaminés. Les masques médicaux peuvent également être portés par des patients ou d'autres personnes pour réduire le risque de propagation des infections, notamment dans un contexte d'épidémie ou de pandémie.

Destination EPI : Demi-masque filtrant FFP2 NR D à usage unique, non stérile, destiné à couvrir le nez, la bouche et le menton du porteur dans le but de le protéger contre les particules solides et les aérosols.

L'objet de la déclaration, décrit ci-dessus, est conforme aux législations d'harmonisation de l'Union suivantes :

- Règlement (UE) 2016/425 relatif aux équipements de protection individuelle
- Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux
- L'Ordonnance (Suisse) sur les dispositifs médicaux RS 812.213

Les normes harmonisées et spécifications techniques suivantes ont été appliquées :

Equipement de Protection Individuelle	Dispositif Médical
EN 149:2001+A1:2009	EN 14683:2019+AC:2019

Procédure d'évaluation de la conformité :

- **Equipement de protection individuelle :**

L'organisme notifié APAVE (0082) a effectué l'examen UE de type (module B) et a établi l'attestation d'examen UE de type n° :

Référence	N° de certificat
M52214-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0267
M52214S-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0267
M52014-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0236
M52014S-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0236
M52114-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0270
M52114S-WH-MB	0082/1467/079/06/24/0270

Le produit est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité au type sur la base de l'assurance de la qualité du mode de production (module D) sous la surveillance de l'organisme notifié APAVE (0082).

- **Dispositif médical :**

Le produit est soumis à la procédure prévue à l'Annexe IV du Règlement (UE) 2017/745 et ne nécessite pas d'attestation d'examen UE de type par un organisme notifié.

Signé pour le compte de : **Sandrine ENGELS, Présidente Medicom Europe**

Nom : Yannick CHEVALIER

Lieu d'établissement : Saint Barthélemy d'Anjou

Fonction : Directeur Europe Qualité, Règlementaires et R&D

Date d'établissement : 2024-07-05

Signature :

