

**Déclaration UE de Conformité**  
**EU Declaration of Conformity**

Nous, les LABORATOIRES EUROMEDIS, déclarons sur l'honneur que les dispositifs nommés ci-dessous sont conformes aux exigences du Règlement (UE) 2016/425 du Parlement européen et du Conseil du 9 mars 2016 relatif aux équipements de protection individuelle.

We, LABORATOIRES EUROMEDIS, declare on honor that the medical devices below are conform to the requirements of the Regulation (EU) 2016/425 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2016 on personal protective equipment.EEC

Description	Information
Désignation Produit <i>Product Désignation</i>	Flexinyl® 240mm poudré <i>Flexinyl® 240mm powdered</i>
Référence(s) commerciale(s) <i>Product 's code</i>	107203 – 107200 – 107201 – 107202 – 107206
Dispositif à usage unique ou réutilisable <i>Single use device or reusable device</i>	Usage unique <i>Single use</i>
Code CND / CND Code	T.01.02.02.01
Catégorie du dispositif <i>Device category</i>	Gant d'examen vinyle <i>Examination / treatment gloves, vinyl</i>
Catégorie et type du dispositif <i>Category and class</i>	Catégorie III, type B <i>Category III, type B</i>
No. Organisme notifié <i>Notify body's number</i>	CE 2777
Nom de l'organisme notifié <i>Notify body's name</i>	SATRA
Annexe de certification <i>Annex of certificate</i>	Annexe VII <i>Annex VII</i>
Numéro de l'attestation CE <i>EC Certificate Number</i>	2777/16379-01/E00-00
Dossier technique <i>Technical file</i>	Gants d'examen non stériles
Référentiels <i>Testing standards</i>	EN ISO 21420 :2020 EN ISO 374-1 :2016+A1:2018 EN ISO 374-5:2016

Fait à : Neuilly sous Clermont

Le : 30/04/2021

Par : Mme Marie-Laure PATUCCA

Directeur Qualité

Quality Manager

**Groupe Euromedis / Euromedis Group**

