

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.

Description	Information
Désignation Produit <i>Product Désignation</i>	Nitrile 300 mm <i>Nitrile 300 mm</i>
Référence(s) commerciale(s) <i>Product 's code</i>	127575 – 127576– 127577 – 127578
Dispositif à usage unique ou réutilisable <i>Single use device or reusable device</i>	Usage unique <i>Single use</i>
Code CND / <i>CND Code</i>	T.01.02.02.04
Catégorie du dispositif <i>Device category</i>	Gant d'examen nitrile <i>Examination / treatment gloves, nitrile</i>
Catégorie et type du dispositif <i>Category and class</i>	Catégorie III, type C <i>Category III, type C</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>	2777/16176-01/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



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.

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.

Description	Information
Désignation Produit <i>Product Désignation</i>	Nitrile 400 mm <i>Nitrile 400 mm</i>
Référence(s) commerciale(s) <i>Product 's code</i>	127544 – 127545– 127546 – 127547 – 127548
Dispositif à usage unique ou réutilisable <i>Single use device or reusable device</i>	Usage unique <i>Single use</i>
Code CND / <i>CND Code</i>	T.01.02.02.04
Catégorie du dispositif <i>Device category</i>	Gant d'examen nitrile <i>Examination / treatment gloves, nitrile</i>
Catégorie et type du dispositif <i>Category and class</i>	Catégorie III, type C <i>Category III, type C</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>	2777/16176-01/E00-00
Dossier technique <i>Technical file</i>	Gants d'examen non stérile
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 : 30/04/2023

Par : Mme Marie-Laure PATUCCA

Directeur Qualité

Quality Manager

Groupe Euromedis / Euromedis Group



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.

Description	Information
Désignation Produit <i>Product Désignation</i>	Sensisafe® 300mm <i>Sensisafe® 300mm</i>
Référence(s) commerciale(s) <i>Product 's code</i>	107625 – 107626 – 107627 – 107628 – 107629
Dispositif à usage unique ou réutilisable <i>Single use device or reusable device</i>	Usage unique <i>Single use</i>
Code CND / <i>CND Code</i>	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>	2777/15582-01/E00-00
Dossier technique <i>Technical file</i>	Gants d'examen NS
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



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

Description	Information
Désignation Produit <i>Product Désignation</i>	Euronyl® <i>Euronyl®</i>
Référence(s) commerciale(s) <i>Product 's code</i>	107119PM – 107115PM – 107116PM – 107117PM – 107118PM
Dispositif à usage unique ou réutilisable <i>Single use device or reusable device</i>	Usage unique <i>Single use</i>
Code CND / <i>CND Code</i>	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



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 / <i>CND Code</i>	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

