

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

**We,**

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

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

**SafeTouch Advanced Platinum**  
**Class I Medical Devices – Medical gloves**  
**Category III Personal Protective Equipment – Protective gloves**  
**Basic UDI-DI: 37014074GVNI74NCJ**

| Reference | Brand   | Powder      | Color | Packaging             |
|-----------|---------|-------------|-------|-----------------------|
| 1174N     | MEDICOM | Powder-free | White | 10 boxes of 100 units |

**MD Intended purpose:** Single-use, non-sterile, powder-free, nitrile medical gloves, intended to cover the hands and the wrists of the healthcare professional during medical cares or examinations, in order to prevent the risk of cross-contamination.

**PPE intended purpose:** Single-use, non-sterile, powder-free, nitrile protective gloves, intended to protect the bearer against tested chemicals (type B) and microorganisms (bacteria, moulds and viruses).

**The objects of the declaration described above comply with the following Union harmonisation legislations:**

- Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- Regulation (EU) 2016/425 on personal protective equipment

**The following harmonised standards and technical specifications have been applied:**

| Medical Device | Personal Protective Equipment |
|----------------|-------------------------------|
| EN 455-1       | EN 420                        |
| EN 455-2       | ISO 374-1                     |
| EN 455-3       | EN 374-2                      |
| EN 455-4       | EN 374-4                      |
|                | EN 16523-1                    |
|                | ISO 374-5                     |
|                | ISO 16604                     |

**Conformity assessment procedure:**

- **Personal protective equipment:**

The notified body SATRA (2777) performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU-type examination certificate n° 2777/11578-02/E11-02.

The product is subject to the conformity to type assessment procedure based on internal production control plus supervised product checks at random intervals (Module C2) under surveillance of the notified body SATRA (2777).

- **Medical device:**

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

**Signed for and on behalf of: Gérald HEULIEZ, General Manager of Groupe Kolmi Hopén**

**Name:** Yannick CHEVALIER

**Place of issue:** Saint Barthélemy d'Anjou

**Function:** R&D, Innovation & Regulatory Director

**Date of issue:** 22/02/2022

**Signature:**



## DECLARATION UE DE CONFORMITE

**Nous,**

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

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

**SafeTouch Advanced Platinum**  
**Dispositifs Médicaux de classe I – Gants médicaux**  
**Equipements de Protection Individuelle de catégorie III – Gants de protection**  
**IUD-ID de base: 37014074GVNI74NCJ**

| Référence | Marque  | Poudre     | Couleur | Conditionnement         |
|-----------|---------|------------|---------|-------------------------|
| 1174N     | MEDICOM | Non poudré | Blanc   | 10 boîtes de 100 unités |

**Destination DM :** Gants médicaux en nitrile, à usage unique, non-stériles, non poudrés, destinés à couvrir les mains et les poignets du personnel soignant lors de soins ou d'examen médicaux, dans le but de prévenir des contaminations croisées.

**Destination EPI :** Gants de protection en nitrile, à usage unique, non-stériles, non-poudrés, destinés à protéger le porteur contre les produits chimiques testés (type B) et les microorganismes (bactéries, moisissures et virus).

**Les objets de la déclaration, décrits ci-dessus, sont conformes aux législations d'harmonisation de l'Union suivantes :**

- Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux
- Règlement (UE) 2016/425 relatif aux équipements de protection individuelle

**Les normes harmonisées et spécifications techniques suivantes ont été appliquées :**

| Dispositif Médical | Equipement de Protection Individuelle |
|--------------------|---------------------------------------|
| EN 455-1           | EN 420                                |
| EN 455-2           | ISO 374-1                             |
| EN 455-3           | EN 374-2                              |
| EN 455-4           | EN 374-4                              |
|                    | EN 16523-1                            |
|                    | ISO 374-5                             |
|                    | ISO 16604                             |

**Procédure d'évaluation de la conformité :**

- **Equipement de protection individuelle :**

L'organisme notifié SATRA (2777) a effectué l'examen UE de type (module B) et a établi l'attestation d'examen UE de type n°2777/11578-02/E11-02.

Le produit est soumis à la procédure d'évaluation de la conformité au type sur la base du contrôle interne de la production et de contrôles supervisés du produit à des intervalles aléatoires (module C2) sous la surveillance de l'organisme notifié SATRA (2777).

- **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 : Gérald HEULIEZ, Directeur Général du Groupe Kolmi Hopen**

**Nom:** Yannick CHEVALIER

**Place of issue:** Saint Barthélemy d'Anjou

**Fonction:** Directeur R&D, Innovation & Affaires Réglementaires

**Date d'établissement:** 22/02/2022

**Signature:**

