

EU DECLARATION OF CONFORMITY

We,

MEDICOM 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 Connect Soft Class I Medical Devices – Medical gloves Category III Personal Protective Equipment – Protective gloves Basic UDI-DI: 37014074GVLA30AV

Reference	Brand	Powder	Color	Packaging
1130	MEDICOM	Powder-free	Natural	10 boxes of 100 units

MD Intended purpose: Single-use, non-sterile, powder-free, latex examination gloves with textured fingertips, 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, latex protective gloves with textured fingertips, 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 ISO 21420
EN 455-2	EN ISO 374-1
EN 455-3	EN ISO 374-2
EN 455-4	EN ISO 374-4
	EN 16523-1
	EN 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° 2777/10466-05/E07-01.

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: 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:** 05/02/2024

Expiry date: 10/01/2027

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

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

SafeTouch Connect Soft Dispositifs Médicaux de classe I – Gants médicaux Equipements de Protection Individuelle de catégorie III – Gants de protection IUD-ID de base: 37014074GVLA30AV

Référence	Marque	Poudre	Couleur	Conditionnement
1130	MEDICOM	Non poudré	Naturel	10 boîtes de 100 unités

Destination DM: Gants médicaux en latex avec bout des doigts texturés, 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 latex avec bout des doigts texturés, 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, décris 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 ISO 21420
EN 455-2	EN ISO 374-1
EN 455-3	EN ISO 374-2
EN 455-4	EN ISO 374-4
	EN 16523-1
	EN 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°2777/10466-05/E07-01.

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 : Sandrine ENGELS, Présidente Medicom Europe

Nom: Yannick CHEVALIER Place of issue: Saint Barthélemy d'Anjou

Fonction: Directeur Europe Qualité, Reglementaires et R&D Date d'établissement: 05/02/2024

Date d'expiration: 10/01/2027

Signature: