

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 Advanced Slim
 Class I Medical Devices – Medical gloves
 Category III Personal Protective Equipment – Protective gloves
 Basic UDI-DI: 37014074GVNI75NFE**

Reference	Brand	Powder	Color	Packaging
1175N	MEDICOM	Powder-free	VIOLET BLUE	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 object of the declaration described above complies 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° 2777/11578-03/E16-01.

The product is subject to the conformity to type 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: 17/04/2024

Signature:



End of Validity date: 17/03/2029

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 Advanced Slim
Dispositifs Médicaux de classe I – Gants médicaux
Equipements de Protection Individuelle de catégorie III – Gants de protection
IUD-ID de base: 37014074GVNI75NFE**

Référence	Marque	Poudre	Couleur	Conditionnement
1175N	MEDICOM	Non poudré	VIOLET BLUE	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).

Le objet de la déclaration, décrit ci-dessus, est conforme 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°2777/11578-03/E16-01.

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**Lieu d'émission :** Saint Barthélemy d'Anjou**Fonction:** Directeur Europe Qualité, Affaires Réglementaires et R&D**Date d'établissement :** 17/04/2024**Signature:****Date de fin de validité :** 17/03/2029