

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

We,

**MEDICOM SAS**

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

**Swiss Authorised Representative (CH-REP),**

FINAGEST SA,  
Rue Pierre-Fatio 12, 1204 Geneve - Switzerland  
Swiss Single Registration Number (CHRN): CHRN-AR-20002401

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

**FEELDRY**

Family product: #16

Class I Medical Devices – Medical masks Type II

Basic UDI-DI: 37014074MAII166V

EMDN Code: T020604

Reference	Brand	Links	Color	Option	Packaging
M24101-40	KOLMI	Ties-on	Blue	-	6 boxes of 50 units
M24101F-40	KOLMI	Ties-on	Blue	Antifog strip	6 boxes of 50 units
M24101N-40	KOLMI	Ties-on	Blue	Antiglare strip	6 boxes of 50 units

**Intended purpose:** Single-use, non-sterile, medical masks Type II, intended to cover the nose and the mouth of the healthcare professional and/or the patient during surgical procedures, medical cares or examinations, in order to prevent the risk of cross-contamination. Medical face masks may also be worn by patients or other persons to reduce the risk of spread of infections, particularly in epidemic or pandemic situations.

**The objects of the declaration described above comply with the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices and (Swiss) Medical Device Ordinance RS 812.213.**

According to Annexe VIII of Regulation (EU) 2017/745, Rule n°1 is the applicable classification rule for the products described above. Therefore, these products are classified as class I medical devices.

The following harmonised standards and technical specifications have been applied: EN 14683:2019+AC:2019

**Conformity assessment procedure:**

The products are subjected to the procedure set out in Annex IV of 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:** 2025-06-03

**Signature:** 

**MEDICOM SAS**

## 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

**Mandataire Suisse (CH-REP),**

FINAGEST SA,  
Rue Pierre-Fatio 12, 1204 Geneve - Switzerland  
Numéro d'enregistrement unique en Suisse (CHRN): CHRN-AR-20002401

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

### FEELDRY

Famille de produit : #16

Dispositifs Médicaux de classe I – Masques médicaux Type II

IUD-ID de base : 37014074MAII166V

Codes EMDN : T020604

Référence	Marque	Liens	Couleur	Option	Conditionnement
M24101-40	KOLMI	Lanières	Bleu	-	6 boîtes de 60 unités
M24101F-40	KOLMI	Lanières	Bleu	Bande anti-buée	6 boîtes de 60 unités
M24101N-40	KOLMI	Lanières	Bleu	Bande anti-reflet	6 boîtes de 60 unités

**Destination :** Masques médicaux Type II à usage unique, non stériles, destinés à couvrir le nez et la bouche du personnel soignant et/ou du patient lors de procédures chirurgicales, de soins ou d'exams médicaux, dans le but de prévenir des contaminations croisées. Les masques médicaux peuvent également être portés par des patients ou d'autres personnes pour réduire le risque de propagation des infections, notamment dans un contexte d'épidémie ou de pandémie.

**Les objets de la déclaration, décrits ci-dessus, sont conformes au Règlement (UE) 2017/745 relative aux dispositifs médicaux et à l'Ordonnance (Suisse) sur les dispositifs médicaux RS 812.213.**

**D'après l'annexe VIII du Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux, la Règle n° 1 est la règle de classification applicable aux produits décrits ci-dessus. Par conséquent, ces produits sont classés dispositifs médicaux de classe I.**

**Les normes harmonisées et spécifications techniques suivantes ont été appliquées :** EN 14683 :2019+AC :2019

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

Les produits sont soumis à la procédure prévue à l'Annexe IV du Règlement (UE) 2017/745 ne nécessitent 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'établissement :** Saint Barthélemy d'Anjou

**Fonction :** Directeur Europe Qualité, Réglementaires et R&D

**Date d'établissement :** 2025-06-03

**Signature :**



**MEDICOM SAS**

Boulevard de la Chanterie - 49124 Saint Barthélemy d'Anjou - France  
Tel. +33 (0)241 963 434 Fax. +33 (0)241 963 453 - E-mail: [sales.support.pro.eu@medicom.com](mailto:sales.support.pro.eu@medicom.com) page 2 / 2