

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: #11

Class I Medical Devices – Medical masks Type IIR

Basic UDI-DI: 37014074MAIIR11AA

EMDN Code: T020604

Reference	Brand	Links	Color	Option	Packaging
M34001-40	KOLMI	Ties-on	White	-	6 boxes of 50 units
M34101-40	KOLMI	Ties-on	Blue	-	6 boxes of 50 units
M34101F-40	KOLMI	Ties-on	Blue	Antifog strip	6 boxes of 50 units
M34101F-30-MSF	KOLMI	Ties-on	Blue	Antifog strip	6 boxes of 50 units
M34101V-30	KOLMI	Ties-on	Blue	Visor	4 boxes of 25 units
M34201-40	KOLMI	Ties-on	Green	-	6 boxes of 50 units

Intended purpose: Single-use, non-sterile, medical face masks Type IIR, 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 risk of cross-contamination and to protect the wearer against splashes of potentially contaminated liquids. 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 and ISO 22609:2004

MEDICOM SAS

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:**

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 les produits suivants :

FEELDRY

Famille de produit : #11

Dispositifs Médicaux de classe I – Masques médicaux Type IIR

IUD-ID de base : 37014074MAIIR11AA

Codes EMDN : T020604

Référence	Marque	Liens	Couleur	Option	Conditionnement
M34001-40	KOLMI	Lanières	Blanc	-	6 boîtes de 50 unités
M34101-40	KOLMI	Lanières	Bleu	-	6 boîtes de 50 unités
M34101F-40	KOLMI	Lanières	Bleu	Bande anti-buée	6 boîtes de 50 unités
M34101F-30-MSF	KOLMI	Lanières	Bleu	Bande anti-buée	6 boîtes de 50 unités
M34101V-30	KOLMI	Lanières	Bleu	Visière	4 boîtes de 25 unités
M34201-40	KOLMI	Lanières	Vert	-	6 boîtes de 50 unités

Destination : Masques médicaux Type IIR à usage unique, non stérile, 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 et de protéger le porteur des éclaboussures de liquides potentiellement contaminés. 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) RS 812.213 sur les dispositifs médicaux.

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 et ISO 22609 : 2004

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 : 