

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:

SOFTEX

Family product: #14

Class I medical devices – Medical face masks Type II

Basic UDI-DI: 37014074MAII146R

EMDN Code: T020604

Reference	Brand	Links	Color	Option	Packaging
M14301-30	KOLMI	Earloops	White	-	16 boxes of 60 units
M14311-30	KOLMI	Earloops	Blue	-	16 boxes of 60 units
M14311-30-2000	KOLMI	Earloops	Blue	-	1 bag of 2000 units
M14311-30-LP	KOLMI	Earloop	Blue	-	16 boxes of 50 units
M14321-30	KOLMI	Earloops	Green	-	16 boxes of 60 units
M21101-40	KOLMI	Ties-on	Blue	-	6 boxes of 60 units
M21101N-40	KOLMI	Ties-on	Blue	Antiglare and antifog strip	6 boxes of 60 units
M21101M-40	KOLMI	Ties-on	Blue	Foam strip	6 boxes of 60 units
M95121-30	KOLMI	Headloops	Blue	For kids (5-12 years old)	12 boxes of 50 units
M95241-30	KOLMI	Headloops	Blue	For kids (1-5 years old)	12 boxes of 50 units

Intended purpose: Single-use, non-sterile, medical face 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 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.

MEDICOM SAS

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 14683:2025

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: 2025-02-05

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 Genève - Suisse
 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 :

SOFTEX

Famille de produit : #14

Dispositifs médicaux de classe I – Masques médicaux Type II

IUD-ID de base : 37014074MAII146R

Codes EMDN : T020604

Référence	Marque	Liens	Couleur	Option	Conditionnement
M14301-30	KOLMI	Elastiques ordinaires	Blanc	-	16 boites de 60 unités
M14311-30	KOLMI	Elastiques ordinaires	Bleu	-	16 boites de 60 unités
M14311-30-2000	KOLMI	Elastiques ordinaires	Bleu	-	1 sachet de 2000 unités
M14311-30-LP	KOLMI	Elastiques ordinaires	Bleu	-	16 boites de 50 unités
M14321-30	KOLMI	Elastiques ordinaires	Vert	-	16 boites de 60 unités
M21101-40	KOLMI	Lanières	Bleu	-	6 boites de 60 unités
M21101N-40	KOLMI	Lanières	Bleu	Bande anti-reflet et antibuée	6 boites de 60 unités
M21101M-40	KOLMI	Lanières	Bleu	Bande mousse	6 boites de 60 unités
M95121-30	KOLMI	Elastiques ordinaires	Bleu	Pour enfants (5-12 ans)	12 boites de 50 unités
M95241-30	KOLMI	Elastiques ordinaires	Bleu	Pour enfants (1-5 ans)	12 boites de 50 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 relatif 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 14683:2025

Procédure d'évaluation de la conformité :

Les produits sont soumis à la procédure prévue à l'Annexe IV du Règlement (UE) 2017/745 et 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 : 2025-02-05

Signature :

