

DECLARATION DE CONFORMITE UE

FABRICANT:

Raison sociale: INNOV'SA

Numéro d'enregistrement unique : FR-MF- 000006814

Adresse du siège social: 7 Avenue Bernard Pieds - 10110 BAR-SUR-SEINE

LA SOCIETE INNOV'SA:

- certifie que la déclaration de conformité UE est établie sous notre seule responsabilité de fabricant

- atteste que le dispositif et ses accessoires mentionnés ci-dessous respectent le règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil du 5 Avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux

PRODUIT:

IUD-ID de base : 3665533ESSENTIELSW

Dénomination commerciale : ESSENTIEL

Modèle : ESSENTIEL à inclinaison manuelle

Références du produit : ESS1_T04 / ESS1_T05 / ESS1_T06 / ESS1_T07 / ESS1_T08 / ESS1_T10 / ESS1_T11 / ESS1_T12 / ESS1_T13 / ESS1_T14 / ESS1_T15 / ESS1_T16 / ESS1_T17 /

ESS1_T18

Destination : Siège de série, siège coquille

Classe de risque du dispositif selon l'annexe VIII : Classe I

Accessoires: Cale-tronc (OPT-CAL-xxx) - Tablette (OPT-TAB-xxx)

Normes harmonisées utilisées et par rapport auxquelles la conformité est déclarée :

- EN ISO 12183 : 2014 Fauteuils roulants à propulsion manuelle Exigences et méthodes d'essai.
- EN ISO 14971 : 2019 Dispositifs médicaux Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux.
- EN ISO 15223-1 : 2021 Dispositifs médicaux Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux Partie 1 : Exigences générales.
- EN 60601-1 :2006/A1 : 2013 Appareils électromédicaux Partie 1 : Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles.
- EN 60601-1-2 : 2015 Appareils électromédicaux Partie 1-2 : Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles
- Norme collatérale : Perturbations électromagnétiques Exigences et essais.

Lieu et date de délivrance : Bar Sur Seine, le 16 Septembre 2022 Nom et qualité du signataire : Bruce Andurand, Président