



Déclaration de conformité UE - *EU Declaration of conformity*

Cette déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant légal :
This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the legal manufacturer:

THUASNE
120 rue Marius AUFAN
92300 Levallois-Perret
France

Cette déclaration certifie que - *This is to certify that:*

Nom du produit / *Name of the product*

Basic-UDI-DI	Code style	Désignation / <i>Description</i>
3111792437025E	243702	Ligaflex Classic Open Wrist

Description du produit / *Description of the product*

Référence / <i>Reference</i>	Désignation / <i>Description</i>	UDI-DI
24370220100199	Ligaflex Classic Open Wrist Grey S1	3111792437114
24370220200199	Ligaflex Classic Open Wrist Grey S2	3111792437121

Nomenclature	Code	Description
CND	Y060609	Orthosis, Wrist (forearm)
GMDN	12102	Wrist immobilizer, reusable

Est (Sont) un (des) dispositif(s) médical (médicaux) de classe I, par application de la *règle 1* de l'annexe VIII du règlement (UE) 2017/745

Est (Sont) conforme(s) aux exigences de l'annexe I du règlement (UE) 2017/745 applicables aux dispositifs médicaux de classe I

Is (Are) class I medical device(s) by application of the rule 1 of the Annex VIII of the Regulation (EU) 2017/745

Is (Are) in conformity with the requirements of Regulation (EU) 2017/745 Annex I relating to Class I medical devices

Date de marquage CE - *CE marking date* :



Product	First CE-marking
Ligaflex Classic Open	2011/10

Pour Thuasne - *For Thuasne:*

Carole Robin

Directeur Affaires Réglementaires - *Regulatory Affairs Director*

Lieu - *Place:* 27 rue de la Jomayère, 42000 Saint-Etienne – France

Date: *Sept. 14, 22*

Validité de l'attestation / *Validity of the certificate* : September 30, 2022.

Signature: