



Déclaration CE de conformité - EC Declaration of conformity

Cette déclaration certifie que - This is to certify that :

Action reliever (234901)

Description du produit - Description of the product

Genouillère de décharge pour le traitement de la gonarthrose

Off-loading knee brace for the treatment of knee osteoarthritis

Désignation / Designation
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T1 GM/DL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T1 DM/GL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T2 GM/DL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T2 DM/GL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T3 GM/DL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T3 DM/GL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T4 GM/DL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T4 DM/GL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T5 GM/DL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T5 DM/GL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T6 GM/DL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T6 DM/GL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T7 GM/DL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T7 DM/GL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T8 GM/DL GRIS
GENOUIILLERE ACTION RELIEVER T8 DM/GL GRIS

Fabricant / Legal Manufacturer:

THUASNE
120 rue Marius AUFAN
92300 Levallois-Perret
France



Est un dispositif médical de classe I, par application de la règle 1 de l'Annexe IX de la Directive 93/42/CEE et

Est conforme aux dispositions de l'annexe VII de la Directive 93/42/CEE applicables aux dispositifs de classe I

*Is a class I medical device by application of the rule 1 of Council Directive 93/42/EEC and
is conforms to the requirements of Council Directive 93/42/EEC annex VII relating to Class I medical
devices*

Date initiale de marquage CE - CE marking date : 16 mars 2017 / March 16, 2017

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, 2020*

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

Signature: