

Déclaration de conformité avec le Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux

Fabricant légal	Coloplast A/S Holtedam 1, 3050 Humlebaek, DK SRN:
Nom du produit	Contend
Classification européenne du produit selon l'annexe VIII	I N° de la règle:1
Finalité prévue	Protection en cas d'incontinence urinaire masculine.
Base IUD-ID	570893261193333PT
Conformité avec une ou des spécifications communes	Aucune spécification commune pertinente à énumérer
Conformité avec une ou des législations de l'Union	Aucune législation de l'Union pertinente à énumérer

Cette déclaration de conformité de l'UE concerne les références de catalogue suivantes:

Référence catalogue	Nom du produit	Date du marquage CE initial aaaa-mm-jj
21090	Contend	2020-09-30
21091	Contend	2020-09-30

Cette déclaration de conformité UE est établie sous la seule responsabilité de Coloplast A/S. Coloplast A/S déclare que les dispositifs faisant l'objet de cette déclaration de conformité respecte le Règlement (UE) 2017/745 du Parlement Européen et du Conseil du 5 avril 2017 sur les dispositifs médicaux et les exigences spécifiées ci-jointes sont respectées.

Date de la signature: 2021-05-17

aaaa-mm-jj

Lieu où la signature a été apposée: Humlebaek, Denmark

Lieu, Pays

DKLFO, Lykke Forchhammer, Director, Regulatory Affairs Operations and Biosafety

Signé au nom de Coloplast A/S:



Nom, fonction