

FABRICANT  
MANUFACTURERRaison sociale : WINNCARE FRANCE (SA)  
Corporate nameNuméro d'enregistrement unique<sup>1</sup> : FR-MF-000000482  
Single registration number<sup>1</sup> (SRN)Adresse du siège social : 4, Le Pas du Château - 85670 Saint-Paul-Mont-Penit - France / Contact : Tél. : +33 (0)2 51 98 55 64 - Fax : +33 (0)2 51 98 59 07 - Web : www.winnccare.fr  
Head Office addressCertifie que la déclaration de conformité UE est établie sous ma seule responsabilité de fabricant.  
Certify that the UE declaration of conformity is issued under the sole of our responsibility as manufacturer.PRODUIT  
DEVICEDénomination commerciale du produit : NEA FORM / VITA FORM 4 / MIRA (annexe VI, partie C)  
Product and trade nameModèle du dispositif<sup>2</sup> : VEFM (annexe VI, partie C)  
Product code<sup>2</sup> (model)IUD-ID de base : 366489702600HP (annexe VI, partie C)  
Basic UDI-DIRéférences du produit (versions<sup>3</sup>) :  
Product code (versions<sup>3</sup>)NEA FORM : 17.17900.  
VITA FORM 4 : 17.17413J.  
MIRA : 17.HMS600 ; 17.HMS600-10.Destination<sup>4</sup> : Prévention d'escarre. Compensation du handicap.  
Intended purpose<sup>4</sup> Ulcers prevention. Disability compensation.Classe de risque du dispositif : Class 1 (annexe VIII)  
Risk class of the device (annex VIII)Code<sup>5</sup> : CND Y033306 EMDN V080702 GMDN 63237

Atteste que le dispositif faisant l'objet de la déclaration de conformité UE respecte le règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux modifiant la directive 2001/83/CE, le règlement (CE) no 178/2002 et le règlement (CE) no 1223/2009 et abrogeant les directives du Conseil 90/385/CEE et 93/42/CEE. Rectificatif, JO L 117 du 3.5.2019. Et, le cas échéant, toute autre législation de l'Union applicable prévoyant l'établissement d'une déclaration de conformité UE.

Confirms that the device that is covered by the present declaration is in conformity with the Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and the Council of 5 April 2017 on medical devices, amending Directive 2001/83/EC, Regulation (EC) No 178/2002 and Regulation (EC) No 1223/2009 and repealing Council Directives 90/385/EEC and 93/42/EEC. Corrigendum, OJL 117, 3.5.2019. And with any other relevant Union legislation that provides for the issuing of an EU declaration of conformity.

Références aux normes harmonisées utilisées et par rapport auxquelles la conformité est déclarée<sup>6</sup> :  
Reference to any harmonised standards and CS used and in relation to which conformity is declared<sup>6</sup>

EN ISO 14971: 2012 ; EN ISO 10993-1: 2009 (AC:2010) ; EN ISO 10993-5: 2009 ; EN ISO 15223-1: 2016 ; EN 60601-2-52: 2010.

Nom et le numéro d'identification de l'organisme notifié : Non applicable / Not applicable.  
Name and identification number of the notify bodyNuméro documentation technique : DT0000038  
Technical documentation numberProcédure d'évaluation de la conformité suivie :  
Description of the conformity assessment procedure performed

Sous notre seule responsabilité après avoir établi la documentation technique prévue aux annexes II et III du RDM (UE) 2017/745.

Under the sole responsibility after drawing up the technical documentation set out in annex II and III to the MDR (EU) 2017/745.

Référence du ou des certificats délivrés : Non applicable / Not applicable.  
Identification of the certificate or certificates issuedInformations supplémentaires :  
Additional information

Les références mentionnées ci-dessus peuvent être complétées d'un suffixe pour constituer une référence commerciale selon le distributeur, ou selon le conditionnement : roulé compressé unitaire (K) ; roulé compressé par 6 (BOX) ; housse avec 4 poignées (G) ; livré sous sac plastique (P).

A suffix may be added to the above-mentioned product references to create a commercial reference depending on the distributor, or depending on the packaging: single compressed roll (K); compressed roll by 6 (BOX); cover with 4 handles (G); delivered into plastic bag (P).

INCOMPATIBILITÉS  
INCOMPATIBILITIES

Aucune / none.

DÉLIVRANCE  
DELIVERANCELieu de délivrance :  
Place of the declarationWinnccare France - Site de production  
Zone Actipole  
2 rue de Saint-Coulban  
35540 Miniac-Morvan  
FranceLe 6/2/24  
TheDÉCLARANT  
DECLARERNom : Gallou  
NamePrénom : Ronan  
SurnameFonction : Directeur des opérations / Director of operations  
FunctionMention de la personne pour le compte de laquelle ce dernier a signé :  
Indication for, and on behalf of whom, that person signedJulien LE GUILLOUX  
Responsable des Affaires Réglementaires  
Regulatory Affairs Manager WINNCARE FranceSignature / Tampon  
Signature / StampSignature numérique de  
Le Guilloux  
Julien  
Date :  
2024.02.06  
11:28:34 +01'00'