

## 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 les dispositifs 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** : 3665533ELYSEEZS

**Dénomination commerciale** : ELYSEE

**Modèle** : ELYSEE à inclinaison manuelle

**Références du produit** : EL12\_T01 / EL12\_T02 / EL12\_T03 / EL12\_T04 / EL12\_T05 / EL12\_T06 / EL12\_T07 / EL12\_T08 / EL12\_T09 / EL12\_T10 / EL12\_T11 / EL12\_T12 / EL12\_T13 / EL12\_T14 / EL12\_T15

**Destination** : Siège de série, siège coquille

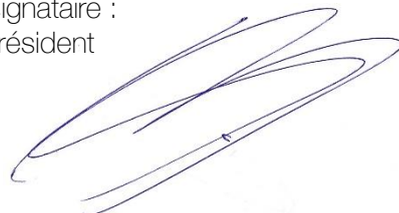
**Classe de risque du dispositif selon l'annexe VIII** : Classe I

### 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 : 2012 Dispositifs médicaux - Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux.
- EN ISO 15223-1 : 2016 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 26 Mai 2021

Nom et qualité du signataire :  
Bruce Andurand, Président



INNOV'SA