



DÉCLARATION DE CONFORMITÉ UE MASQUES À USAGE MÉDICAL – ÉLASTIQUES TYPE II - SURGEON

ACTOR ID/SRN : FR-MF-000010356
BASIC UDI-DI : 3700603VMS2-XXETB

VALMY INDUSTRIES SAS, dont le siège social et l'usine se situent Rue Benjamin Franklin, 42300 MABLY-FRANCE, déclare sous sa seule responsabilité que les **masques à usage médical avec élastiques** décrits ci-après :

RÉFÉRENCE	TYPE	COULEUR	Classe du DM	CODE UDI-DI
VMS2-01	II	Blanc	I	03700603053683
VMS2-03	II	Bleu	I	03700603053706
VMS2-05	II	Vert	I	03700603053720
VMS2-07	II	Rose	I	03700603053119

Conditionnés dans des cartons de 40 boîtes de 50 masques.

Sont en conformité avec les exigences du Règlement 2017/745/UE concernant les Dispositifs Médicaux qui s'appliquent à ces produits et en particulier aux exigences essentielles de l'annexe I de ce Règlement.

Sont de **classe I** selon la règle 1, chapitre III de l'annexe VIII du Règlement 2017/745/UE et dont la conformité est attestée sous la responsabilité du fabricant conformément à l'article 52, alinéa 7.

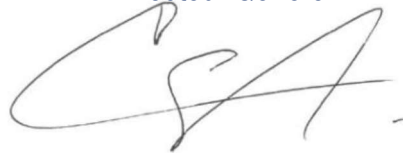
Sont fabriqués conformément à la documentation technique visée à l'annexe II & III du Règlement 2017/745/UE.

Cette déclaration est basée sur les éléments suivants :

- Documentation technique démontrant la conformité des produits au Règlement 2017/745/UE.
- Tests selon la norme NF EN 14683 : 2019.

Fait à Mably, le 18/12/2023

Laurent SUISSA
Directeur Général





EU DECLARATION OF CONFORMITY SURGICAL MASKS – ELASTICS TYPE II - SURGEOR

ACTOR ID/SRN : FR-MF-000010356
BASIC UDI-DI : 3700603VMS2-XXETB

VALMY INDUSTRIES SAS, which has its head office and factory Rue Benjamin Franklin, 42300 Mably-France, declares under its sole responsibility that the **surgical masks with elastics** following :

RÉFÉRENCE	TYPE	COULEUR	Classe du DM	CODE UDI-DI
VMS2-01	II	White	I	03700603053683
VMS2-03	II	Blue	I	03700603053706
VMS2-05	II	Green	I	03700603053720
VMS2-07	II	Pink	I	03700603053119

Packed in boxes of 40 boxes of 50 masks.

Are in accordance with the requirements of Regulation 2017/745/EU concerning Medical Devices that apply to this product and in particular the essential requirements of Annex I to this Regulation.

Are **class I**, according to rule 1, chapter III of annex VIII of Regulation 2017/745/EU and whose conformity is certified under the responsibility of the manufacturer in accordance with article 52, paragraph 7.

Are manufactured according to technical documentation of specified in the annex II & III of Regulation 2017/745/EU.

This declaration is based upon the following elements:

- Technical documentation proving the products conformity to the **Regulation 2017/745/EU**,

Mably, 2023/12/18

Laurent SUISSA
General Manager

