
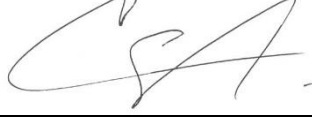


<p align="center">DECLARATION UE DE CONFORMITE N° 2021/82</p> <p align="center">En conformité avec l'Annexe IV du Règlement (UE) 2017/745 du Parlement Européen et du conseil du 5 avril 2017</p>	<p align="center">EU DECLARATION OF CONFORMITY N° 2021/82</p> <p align="center">According to the Annex IV of Regulation (EU) 2017/ 745 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017</p>
<p align="center">Nous We</p> <p align="center">SEGETEX-EIF 26 bd Paul Vaillant-Couturier 94200 Ivry-sur-Seine - FRANCE</p>	
<p>Assurons et déclarons sous notre entière responsabilité que les dispositifs médicaux sous les dénominations suivantes :</p>	<p>Insure and declare under our sole responsibility that the medical device under the labelling:</p>
<p align="center">Kit opéré patient <i>Références</i> MKIT-01 / MKIT-01ECO / MKIT-02 / MKIT-02ECO / MKIT-03 / MKIT-03ECO MKIT-03B / MKIT-03XXL</p>	<p align="center">Patient kit <i>References</i> MKIT-01 / MKIT-01ECO / MKIT-02 / MKIT-02ECO / MKIT-03 / MKIT-03ECO MKIT-03B / MKIT-03XXL</p>
<p>Sont en conformités : Aux exigences du Règlement UE 2017/745 concernant les Dispositifs Médicaux qui s'appliquent à ces produits et en particulier aux exigences essentielles de l'annexe I de ce Règlement.</p> <p>Ces dispositifs médicaux sont de classe I</p>	<p>Are in accordance with: The requirements of EU Regulation 2017/745 concerning Medical Devices that apply to this product and in particular the essential requirements of Annex I to this Regulation.</p> <p>These medical devices are of class I</p>

<p>Date : 02/05/2021 Lieu : Ivry-sur-Seine – France</p> 	<p>Date of issue: 2021/05/02 Place of issue: Ivry-sur-Seine – France</p> 
---	---