

# DÉCLARATION DE CONFORMITÉ UE EU DECLARATION OF CONFORMITY

## FABRICANT MANUFACTURER

Raison sociale : WINN CARE FRANCE (SA)  
Corporate name

Numéro d'enregistrement unique<sup>1</sup> : FR-MF-00000482  
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.winncare.fr  
Head Office address

Certifie 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 DEVICE

Dénomination commerciale du produit : AERYS XXL  
Product and trade name

Modèle du dispositif<sup>2</sup> : AX2  
Product code<sup>2</sup> (model)

IUD-ID de base : 03664897005004 (annexe VI, partie C)  
Basic UDI-DI (annex VI, part C)

Références du produit (versions<sup>3</sup>) : AX2PBD1IJKNRTU  
Product code (versions<sup>3</sup>)

Destination<sup>4</sup> : Compensation du handicap et prévention  
Intended purpose<sup>4</sup> : Disability compensation and prevention

Classe de risque du dispositif : Class 1 (annexe VIII)  
Risk class of the device (annex VIII)

Code<sup>5</sup> : CND Y181210 EMDN V08060101 GMDN 32153

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, OJ L 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 13485:2016/AC:2018; EN ISO 14971:2012; EN 60601-2-52:2010/AC:2011;  
EN 60601-1:2006/A1:2013; EN 60601-1-6:2010; EN 60601-1-11:2015; EN ISO 15223:2016;

Nom et le numéro d'identification de l'organisme notifié : Not applicable  
Name and identification number of the notify body

Procédure d'évaluation de la conformité suivie :  
Description of the conformity assesment procedure performed

Sous notre seule responsabilité après avoir établi la documentation technique prévue aux annexes II et III.

Under our sole responsibility after having established the technical documentation provided for in appendices II and III.

Référence du ou des certificats délivrés : Not applicable  
Identification of the certificate or certificates issued

Informations supplémentaires :  
Additional information

Différents conditionnements suivant les destinations finales

Differents packagings following the end destinations

## DÉLIVRANCE DELIVERANCE

Lieu de délivrance :  
Place of the declaration

WINN CARE France - Site Mediatlantic  
4 Le Pas du Château  
Saint-Paul-Mont-Penit  
85670 FRANCE

Le 15/7/21  
The

## DÉCLARANT DECLARER

Nom : SAULNIER  
Name

Prénom : Jean-Pierre  
Surname

Fonction : Directeur des opérations / Director of operations  
Function

Mention de la personne pour le compte de laquelle ce dernier a signé :  
Indication for, and on behalf of whom, that person signed

Philippe Espinasse  
Regulatory and medical affairs manager  
WinnCare

Signature / Tampon  
Signature / Stamp

Philipp  
e  
Espin  
asse  
Signature numérique de  
Philippe  
Espinasse  
Date :  
2021.07.15  
14:50:02  
+02'00'

DESIGNATION	IDENTIFICATION
AERYS XXL AERYS XXL	AX2/P/4/IJKNRU
PANNEAUX BOARDS 120	P319-00 P322-00 P416-00 P526-00 P612-00 P617-00 P621-00 P626-00 P640-00 P641-00 P642-00
LONGS PANS UNIVERSEL UNIVERSAL LONG PAN	A673-00
ACCESSOIRES ACCESSORIES	
TIGE PORTE SERUM IV POLE	A 17 00 A 84 00
BARRIERE SIDE RAILS	A579-00 A580-00 A637-00 A638-00 A639-00 A640-00 A676-00
POTENCE LIFTING POLE	A622-00 A623-00
RALLONGE DE SOMMIER BED EXTENSION	A630-00 XXL120
POIGNEE D'APPUI HANDLE SUPPORT	A575-00
SAM EVOLUTION PLUS EVOLUTION SAM PLUS	A613-00 A645-00 A646-00
SAM ERGONOM PLUS ERGONOM SAM PLUS	A647-00 A648-00
SAM ACTIV ACTIV SAM	A616-00 A617-00
SAM ERGONOM ERGONOM SAM	A649-00 A650-00
SAM ERGONOM LIGHT ERGONOM LIGHT	A651-00 A652-00
PAIRE DROITE DE DEMI BARRIERES TWO RIGHT SIDE RAIL	A665-00
PAIRE GAUCHE DE DEMI BARRIERES TWO LEFT SIDE RAIL	A666-00

MANDATAIRE  
AUTHORIZED REPRESENTATIVE

Raison sociale :  
Corporate name

Pays :  
Country

Numéro d'enregistrement unique <sup>1</sup> :  
Single registration number

DÉLIVRANCE  
DELIVERANCE

Lieu de délivrance :  
Place of the declaration

Le  
The

DÉCLARANT  
DECLARER

Nom :  
Name

Prénom :  
Surname

Fonction :  
Function

Mention de la personne pour le compte de laquelle ce dernier a signé :

Indication for, and on behalf of whom, that person signed

Signature / Tampon  
Signature / Stamp

Légende / Keys

- Système d'enregistrement unique de l'opérateur économique (fabricant ou mandataire).  
Economic operator (manufacturer or authorized representative) single registration system.
- Modèle du dispositif en tant que référence principal enregistrée dans la base EUDAMED.  
Model of the device as main reference recorded in the EUDAMED database.
- Référence(s) non équivoque(s) du ou des versions de produit(s) permettant l'identification et la traçabilité.  
Unambiguous reference(s) allowing identification and traceability of the product version(s).
- Destination : l'utilisation du dispositif médical d'après les indications fournies par le fabricant.  
Destination: use of the medical device according to the instructions provided by the manufacturer.

- Nomenclature de référence des dispositifs médicaux pour la base de données EUDAMED  
Reference nomenclature of medical devices for the EUDAMED database.  
Classificazione Nazionale Dispositivi medici (CND).  
European Medical Device Nomenclature (EMDN).  
Global Medical Device Nomenclature (GMDN).

- Références des normes harmonisées EUR-Lex et/ou des spécifications techniques communes.  
References to harmonized EUR-Lex standards and / or common technical specifications.