

	DECLARATION DE CONFORMITE UE SELON MDR (Annexe IV) EU DECLARATION OF CONFORMITY UNDER MDR (Annex IV)	
	Réf. procédure / Procedure ref.: LU-SOP-000433	Page: 1/2

Les Laboratoires URGO - 42 rue de Longvic - 21300 Chenôve - FRANCE ; numéro d'enregistrement unique : FR-MF-000002559, attestent sous leur seule responsabilité en tant que fabricant légal :

–que le produit mentionné ci-après satisfait aux exigences générales en matière de sécurité et de performances de l'Annexe I du Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,

–que le produit répond aux obligations de l'Annex IX du Règlement (UE) 2017/745, relatif aux dispositifs médicaux, concernant l'évaluation de la conformité sur la base d'un système de gestion de la qualité et de l'évaluation de la documentation technique.

Cette déclaration repose sur :

- L'Attestation CE d'approbation d'un système de gestion de la qualité et de l'évaluation de la documentation technique, Annex IX, **N° 746992** délivré par le BSI (2797).

Laboratoires URGO - 42 rue de Longvic - 21300 Chenôve - FRANCE; Single Registration Number: FR-MF-000002559, assert and declare under their sole responsibility as Legal Manufacturer:

–that the product hereafter meets the general safety and performance requirements of the Regulation (EU) 2017/745, Annex I, concerning medical devices,

–that the product meets the requirements of the Regulation (EU) 2017/745 - Annex IX - concerning medical devices for the conformity assessment based on a quality management system and assessment of the technical documentation.

This declaration is based on:

- EC certificate of approval for quality management system and assessment of the technical documentation, Annex IX, **N° 746992** delivered by BSI (2797).

DISPOSITIF MEDICAL - CLASSE IIb

MEDICAL DEVICE - CLASS IIb

Nom(s) du produit <i>Product name(s)</i>	Destination médicale <i>Intended purpose</i>	IUD-ID de base <i>Basic UDI-DI</i>	Référence unique <i>Unique reference</i>	Taille(s) du produit (cm x cm) <i>Product size(s) (cm x cm)</i>	Echantillon (nombre par boîte) <i>Sample (number per cardboard box)</i>	Unité de vente (nombre par boîte) <i>Sale unit (number per cardboard box)</i>
URGOSTART Plus Compresse URGOSTART Plus Pad URGOSTART Plus Kompresse (standard pouch) (Non-woven Wound Dressings)	Couvrir et traiter les plaies cutanées	354689UM01054X	UM0105	6 cm x 6 cm	1, 200	5, 10, 16, 20
				10 cm x 10 cm	1, 100	10
				10 cm x 12 cm	1, 3, 100	5, 10, 20
				13 cm x 12 cm	1, 3, 100	16
				15 cm x 15 cm	1	3, 10
				15 cm x 20 cm	1, 60	5, 10, 16
URGOSTART Plus Compresse URGOSTART Plus Pad URGOSTART Plus Kompresse (reinforced pouch) (Non-woven Wound Dressings)	To cover and treat skin wounds	354689UM01475F	UM0147	10 cm x 10 cm	1	10

	DECLARATION DE CONFORMITE UE SELON MDR (Annexe IV) EU DECLARATION OF CONFORMITY UNDER MDR (Annex IV)	
	Réf. procédure / Procedure ref.: LU-SOP-000433	Page: 2/2

Date: 19 Mai 2025 / May 19th, 2025

Lieu / Place: Chenôve (FRANCE)

Signature: Julien QUEUNE - Pharmacien Affaires Réglementaires / Regulatory Affairs Pharmacist - Laboratoires URGO



Au nom de / On behalf of: Sophie FORTIN - Personne chargée de veiller au respect de la réglementation / Person responsible for regulatory compliance - Laboratoires URGO

Date de 1^{ère} obtention du marquage CE selon le Règlement Dispositifs Médicaux (UE) 2017/745 / Date of 1st issue of the CE marking under Medical Device Regulation (EU) 2017/745 (MDR): 17 May 2023 / May 17th, 2023

Date de 1^{ère} obtention du marquage CE selon la Directive Dispositifs Médicaux 93/42/CEE / Date of 1st issue of the CE marking under Medical Device Directive (MDD) 93/42/EEC: 24 Mai 2014 / May 24th, 2014