

BAUERFEIND AG • TRIEBESER STR. 16 • 07937 ZEULENRODA-TRIEBES

### Déclaration de conformité UE

(conformément à l'annexe IX du règlement (UE) 2017/745 du Parlement européen et du Conseil relatif aux dispositifs médicaux)

Nous,  
Bauerfeind AG  
Triebeser Str. 16  
D-07937 Zeulenroda-Triebes  
SRN : DE-MF 000007543

déclarons, sous notre seule responsabilité, que nos produits :

Appellation du produit	Utilisation	UDI-DI de base
VenoTrain® business	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques ainsi qu'au traitement à long terme du lipœdème	4046445BUS00000000XA
VenoTrain® look	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques ainsi qu'au traitement à long terme du lipœdème	4046445LOO00000000YN
VenoTrain® cocoon	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques	4046445COC00000000FB
VenoTrain® delight/ VenoTrain® delight T	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques ainsi qu'au traitement à long terme du lipœdème	4046445DELO0000000DP
VenoTrain® discrétion	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques	4046445DIS00000000NC
VenoTrain® impuls	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques ainsi qu'au traitement à long terme du lipœdème	4046445IMP00000000UN
VenoTrain® micro	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques ainsi qu'au traitement à long terme du lipœdème	4046445MIC00000000KK

**ANSCHRIFT**  
Bauerfeind AG  
Triebeser Straße 16  
07937 Zeulenroda-Triebes

**KONTAKT**  
T +49(0) 36628 66-1000  
F +49(0) 36628 66-1999  
E info@bauerfeind.com

**LIEFERANSCHRIFT**  
Weißendorfer Straße 5  
07937 Zeulenroda-Triebes

Bauerfeind AG  
AG Jena HRB 206561

**VORSITZENDER  
DES VORSTANDES**  
Rainer Berthan

**MITGLIED  
DES VORSTANDES**  
Katharina Annamaria  
Dietrich

**VORSITZENDER  
DES AUFSICHTSRATES**  
Prof. Rainer Kirchdörfer

**BAUERFEIND.COM**

VenoTrain® pure	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques ainsi qu'au traitement à long terme du lipœdème	4046445VTP00000000FP
VenoTrain® soft	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques ainsi qu'au traitement à long terme du lipœdème	4046445SOF00000000YY
VenoTrain® soft S	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques	4046445SOFs000000005D
VenoTrain® ulcertec	Bas de compression destiné au traitement à long terme pour la prise en charge d'un degré de gravité élevé de pathologies du système veineux (phlébologie) des jambes	4046445ULC00000000W2
VenoTrain® curaflow	Bas de compression destiné au traitement à long terme des affections phlébologiques et / ou lymphologiques ainsi qu'au traitement à long terme du lipœdème	4046445CUR00000000XJ
VenoTrain® angioflow	Bas de compression en tricot circulaire destiné au traitement à long terme de la plupart des pathologies phlébologiques	4046445ANG00000000FC
VenoTrain® glider	Accessoire pour dispositif médical. Il sert à faciliter l'enfilage des bas de compression médicale pour extrémités inférieures et supérieures	4046445GLI00000000LS
VenoTrain® glider plus	Accessoire pour dispositif médical. Il sert à faciliter l'enfilage des bas de compression médicale (jusqu'à la classe de compression 3) pour extrémités inférieures.	4046445GLIP000000007A

satisfont aux exigences générales de sécurité et de performances de l'annexe I du règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Un organisme notifié n'est pas impliqué dans les procédures d'évaluation de la conformité.

Les produits ont été classés dans la classe de risque I conformément à l'annexe VIII, chapitre III, RDM 2017/745. Ils sont conformes aux dispositions applicables du règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux.

Zeulenroda-Triebes, le 28/08/2023



Ines Exner  
Responsable RDM  
Bauerfeind AG

p.o. Dr. Beatrice Zimmerling  
Senior Regulatory Affairs Manager  
Bauerfeind AG