

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

**We,**

GROUPE KOLMI HOPEN SAS  
Boulevard de la Chanterie - 49124 Saint Barthélemy d'Anjou – France

**Declare that the declaration of conformity is issued under our sole responsibility and relates to the following product:**

### **Op Air-Pro® Oxygen FFP3 NR D – Type IIR**

Respiratory mask without expiratory valve for single use

Category III PPE – Filtering half mask FFP3 NR D

Class I medical device – Medical face mask Type IIR

Basic UDI-DI: 37014074MAIR52AQ

Product family: #52

Reference	Brand	Links	Color	Size	Option	Packaging
M53214-WH	KOLMI	Headloops	White	S	-	10 boxes of 50 units
M53214S-WH	KOLMI	Headloops	White	S	Individually packed	10 boxes of 50 units
M53014-WH	KOLMI	Headloops	White	M	-	10 boxes of 50 units
M53014S-WH	KOLMI	Headloops	White	M	Individually packed	10 boxes of 50 units
M53114-WH	KOLMI	Headloops	White	L	-	4 boxes of 50 units
M53114S-WH	KOLMI	Headloops	White	L	Individually packed	4 boxes of 50 units

**MD intended purpose:** Single-use, non-sterile, medical face mask Type IIR, intended to cover the nose and the mouth of the healthcare professional and/or the patient during surgical procedures, medical cares or examinations, in order to prevent risk of cross-contamination and to protect the wearer against splashes of potentially contaminated liquids. Medical face masks may also be worn by patients or other persons to reduce the risk of spread of infections, particularly in epidemic or pandemic situations.

**PPE intended purpose:** Single-use, non-sterile, respiratory FFP3 NR D filtering half mask, intended to cover the nose, the mouth and the chin of the user to protect him against solid particles and aerosols.

**The object of the declaration described above complies with the following Union harmonisation legislations:**

- Regulation (EU) 2016/425 on personal protective equipment
- Regulation (EU) 2017/745 on medical devices

The following harmonised standards and technical specifications have been applied:

Personal Protective Equipment	Medical Device
EN 149:2001+A1:2009	EN 14683:2019

**Conformity assessment procedure:**

- **Personal protective equipment:**

The notified body INSPEC International Ltd. NB 0194 performed the EU type-examination (Module B) and issued the EU-type examination certificate n° PPE20162063. The notified body INSPEC International B.V. NB 2849, now owns this document, and it is valid under this notified body.

The PPEs are subject to the conformity assessment procedure conformity to type based on internal production control plus supervised product checks at random intervals (Module C2) under surveillance of the notified body INSPEC International B.V. NB 2849. Product may show the old notified body INSPEC international Ltd. NB 0194.

- **Medical device:**

The product is subject to the procedure set out in Annex IV of Regulation (EU) 2017/745 and do not require an EU-type examination certificate by a notified body.

**Name:** Gérald HEULIEZ

**Place of issue:** Saint Barthélemy d'Anjou

**Function:** General Manager of Groupe Kolmi Hopen

**Date of issue:** 12/04/2021

**Signature:**



## DECLARATION UE DE CONFORMITE

**Nous,**

GROUPE KOLMI HOPEN SAS  
Boulevard de la Chanterie - 49124 Saint Barthélemy d'Anjou – France

**Déclarons que la déclaration de conformité est établie sous notre seule responsabilité et concerne le produit suivant :**

### **Op Air-Pro® Oxygen FFP3 NR D – Type IIR**

Respiratory mask without expiratory valve for single use

Category III PPE – Filtering half mask FFP3 NR D

Class I medical device – Medical face mask Type IIR

Basic UDI-DI: 37014074MAIR52AQ

Product family: #52

Référence	Marque	Liens	Couleur	Taille	Option	Conditionnement
M53214-WH	KOLMI	Elastiques transverseaux	Blanc	S	-	10 boîtes de 50 unités
M53214S-WH	KOLMI	Elastiques transverseaux	Blanc	S	Emballé individuellement	10 boîtes de 50 unités
M53014-WH	KOLMI	Elastiques transverseaux	Blanc	M	-	10 boîtes de 50 unités
M53014S-WH	KOLMI	Elastiques transverseaux	Blanc	M	Emballé individuellement	10 boîtes de 50 unités
M53114-WH	KOLMI	Elastiques transverseaux	Blanc	L	-	4 boîtes de 50 unités
M53114S-WH	KOLMI	Elastiques transverseaux	Blanc	L	Emballé individuellement	4 boîtes de 50 unités

**Destination DM :** Masque médical Type IIR à usage unique, non stérile, destiné à couvrir le nez, la bouche et le menton du personnel soignant et/ou du patient lors de procédures chirurgicales, de soins ou d'exams médicaux, dans le but de prévenir des contaminations croisées et de protéger le porteur des éclaboussures de liquides potentiellement contaminés. Les masques médicaux peuvent également être portés par des patients ou d'autres personnes pour réduire le risque de propagation des infections, notamment dans un contexte d'épidémie ou de pandémie.

**Destination EPI :** Demi-masque filtrant FFP3 NR D à usage unique, non stérile, destiné à couvrir le nez, la bouche et le menton du porteur dans le but de le protéger contre les particules solides et les aérosols.

L'objet de la déclaration, décrit ci-dessus, est conforme aux législations d'harmonisation de l'Union suivantes :

- Règlement (UE) 2016/425 relatif aux équipements de protection individuelle
- Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux

Les normes harmonisées et spécifications techniques suivantes ont été appliquées :

Equipement de Protection Individuelle	Dispositif Médical
EN 149:2001+A1:2009	EN 14683:2019

Procédure d'évaluation de la conformité :

- **Equipement de protection individuelle :**

L'organisme notifié INSPEC International Ltd. NB 0194 a effectué l'examen UE de type (module B) et a établi l'attestation d'examen UE de type n° PPE20162063. L'organisme notifié INSPEC International B.V. NB 2849 détient désormais ce document, et il est valable sous cet organisme notifié.

Les EPI sont soumis à la procédure d'évaluation de la conformité au type sur la base du contrôle interne de la production et de contrôles supervisés du produit à des intervalles aléatoires (module C2) sous la surveillance de l'organisme notifié INSPEC International B.V., NB 2849. Le produit peut montrer l'ancien organisme notifié INSPEC international Ltd. NB 0194

- **Dispositif médical :**

Le produit est soumis à la procédure prévue à l'Annexe IV du Règlement (UE) 2017/745 et ne nécessite pas d'attestation d'examen UE de type par un organisme notifié.

**Nom :** Gérald HEULIEZ

**Lieu d'établissement :** Saint Barthélemy d'Anjou

**Fonction :** Directeur Général de Groupe Kolmi Hopen

**Date d'établissement :** 12/04/2021

**Signature :**

