



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Basic UDI-DI : 5415174123009AlbatrosCL

Actor ID/SRN : BE-MF-000019750

Il fabbricante:

VERMEIREN GROUP

Indirizzo :

Vermeirenplein 1/15

2920 Kalmthout

Belgio

dichiara sotto la propria responsabilità, che i seguenti dispositivi medici marchiati CE :

| | |
|---------------------|---|
| Gruppo di prodotti: | Solleva pazienti |
| Destinazione d'uso: | Dispositivi per il trasferimento e il riposizionamento di una persona da una posizione seduta a una posizione eretta; il dispositivo può essere spostata liberamente; il supporto del corpo è costituito da imbragature, è previsto un supporto per i piedi e un supporto per le gambe o le ginocchia. (WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499) |
| ISO 9999: | 12 36 04 |
| EMDN: | V0805030102 |
| Marchio: | Vermeiren |
| Tipo: | Albatros |

sono classificati come di Classe I, come da allegato VIII (EU) 2017/745/MDR, riga 13, e vengono fabbricati secondo le regolamenti e/o sotto riportate, comprese le ultime variazioni e secondo la legge nazionale che regolamenta dette direttive:

MDR (EU) 2017/745, 2006/42/EG, RoHS 2011/65/EU, EMC directive 2014/30/EU, LVD 2014/35/EU

ed è conforme alle parti applicabili dei seguenti standard internazionali:

EN ISO 10535:2006

Luogo, Data: Kalmthout, 2024-07-10

Firma:

Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO

VERMEIREN Group N.V.

Vermeirenplein 1-15
2920 Kalmthout – Belgium
Tel. +32 3 620 20 20
B.T.W BE 0887.199.216

www.vermeiren.com | info@vermeiren.com

VERMEIREN
we care for you

Certified ISO 13485