

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