



## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

**Basic UDI-DI : 5415174122103Gemini29D**

**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:	Carrozine manuali (Buggies)
Destinazione d'uso:	Dispositivo con ruote per trasportare una o più persone in posizione seduta e/o distesa, progettato per essere spinto o manovrato da chi assiste. (WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499)
ISO 9999:	12 27 07
EMDN:	Y122703
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Gemini 2

**sono classificati come di Classe I, come da allegato VIII (EU) 2017/745/MDR, riga 1, e vengono fabbricati secondo le regolamenti e/o sotto riportate, comprese le ultime variazioni e secondo la legge nazionale che regola dette direttive:**

MDR (EU) 2017/745

**ed è conforme alle parti applicabili dei seguenti standard internazionali:**

EN 12183:2022

Luogo, Data: Kalmthout, 2025-12-15

Firma:

Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO