



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Basic UDI-DI : 5415174123603Eagle620TN

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:	Dispositivo per il trasferimento mediante sollevamento e spostamento libero di una persona in posizione seduta, quasi seduta e semi-sdraiata; l'unità di supporto del corpo è costituita da imbragature. (WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499)
ISO 9999:	12 36 03
EMDN:	V0805030102
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Eagle 620

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 regola 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