



## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

**Basic UDI-DI : 541517412180622024U**

**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:	Tricicli
Destinazione d'uso:	Cicli a tre ruote per una persona, con movimento a pedale (WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499)
ISO 9999:	12 18 06
EMDN:	Y121806
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	2202

**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 ISO 21856:2022, EN 14764:2005

Luogo, Data: Kalmthout, 2024-09-30

Firma:

Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO