



## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

**Basic UDI-DI : 5415174123009AlbatrosIIYZ**

**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.<br>(WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499) |
| ISO 9999:           | 12 36 04  |
| EMDN:               | V0805030102   |
| Marchio:            | Vermeiren   |
| Tipo:               | Albatros II   |

**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