

# DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

**Basic UDI Nr : 5415174 123603Eagle 625 TY**

**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 Prodotto: Solleva pazienti

ISO 9999: 12 36 03

Marchio: Vermeiren

Tipo: Eagle 625

**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

**e rispettano le seguenti norme internazionali:**

EN ISO 10535:2006

**Luogo, Data:** Kalmthout, 2022-04-26

**Firma:**



**Nome:** Patrick Vermeiren

**Ruolo:** CEO



**VERMEIREN GROUP**

Vermeirenplein 1/15

B-2920 Kalmthout

Belgium

Phone: +32 (0)3 620 20 20

Fax: +32 (0)3 666 48 94

[www.vermeiren.com](http://www.vermeiren.com)

[info@vermeiren.be](mailto:info@vermeiren.be)