



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Basic UDI Nr : 5415174122103InovysII-F9F

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:	Carrozine manuali
Gruppo Prodotto:	Per pazienti con difficoltà o ridotta capacità motoria. (WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499)
ISO 9999:	12 22 18
EMDN:	Y122103
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Inovys II-F

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 regolamenta dette direttive:

MDR (EU) 2017/745

e rispettano le seguenti norme internazionali:

EN 12183:2014

Luogo, Data: Kalmthout, 2022-10-27

Firma:

Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO