

# DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

**Basic UDI Nr : 5415174 120606Twin-Light ZT**

**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:	Rollator
ISO 9999:	12 06 03
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Twin-Light

**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

**e rispettano le seguenti norme internazionali:**

EN 12182:2012, EN 1985:1999, ISO 11199-1:2021

**Luogo, Data:** Kalmthout, 2022-03-15

**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)