



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Basic UDI Nr : 54151741206062685V

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
Gruppo Prodotto:	Per pazienti con difficoltà o ridotta capacità motoria. (WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499)
ISO 9999:	120612
EMDN:	Y120612
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	268

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 12182:2012, EN 1985:1999, ISO 11199-3:2005

Luogo, Data: Kalmthout, 2022-11-22

Firma:

Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO