



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Basic UDI Nr : 5415174 181210Alois 4Q

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:	Letti di cura elettrici
ISO 9999:	18 12 10
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Alois, Alzeis

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

e rispettano le seguenti norme internazionali: EN IEC 60601-2-52:2015, EN IEC 60601-1:2005

Luogo, Data: Kalmthout, 2022-08-24

Firma:

Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO