

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Basic UDI Nr : 5415174 183015692 99

Date Doc : 2020-08-06

Valido per un periodo di 5 anni

Il fabbricante o il distributore:

VERMEIREN GROUP

Indirizzo :

Vermeirenplein 1/15

2920 Kalmthout

Belgio

dichiara sotto la propria responsabilità, che i seguenti dispositivi medici marchiati CE :

Gruppo Prodotto:	Rampe
ISO 9999:	18 30 15
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	692

sono classificati come di Classe I, come da allegato VIII (EU) 2017/745/MDR, riga 1,

e vengono fabbricati secondo le normative sotto riportate, comprese le ultime variazioni e secondo la legge nazionale che regola dette direttive:

Normative sui dispositivi medici 2017/745/MDR allegato VIII

e rispettano le seguenti normative europee armonizzate:

en 12182:2012

Luogo, Data: Kalmthout, 2020-08-06

Firma:



Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO