

EU – Declaration of Conformity	UK
EG – Konformitätserklärung	DE
EC – Declaration de Conformity	FR

Class 1 Medical Device MDR (EU)2017/745 - Annex VIII

Manufacturer:

Hersteller
Fabricant

Alu Rehab AS

Bedriftsvegen 23
N-4353 Klepp Stasjon
Norway

SRN – single registration number:

NO-MF-000014047

Product description – intended purpose:

Produktbezeichnung – Anwendungszweck:
Description du produit – destination:

Manual wheelchairs including configurations and accessories

Manuelle Rollstühle inklusive Konfigurationen und Zubehör
Fauteuils roulants manuels incluant configurations et accessoires

Name and Basic UDI-DI

Name und Basic UDI-DI
Nom et Basic UDI-DI

Netti Dynamic CED	704764NettiDynamicCEDYC
Netti Dynamic III HD	704764NettiDynamicIIIHD5D
Netti Dynamic BASE	704764NettiDynamicBASEHG
Netti Dynamic S	704764NettiDynSTG
Netti Dynamic AdaptPro	704764NettiDynAdaptProET

Applied standards:

Angewandte Normen:
Normes appliqués:

EN-12183
ISO 7176-19

We hereby declare our sole responsibility that the products and its options listed above meets all the provision of the regulation (EU)2017/745 on medical devices.

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die Medizinprodukt und ihre Optionen oben aufgeführt allen Anforderungen der EU-verordnung 2017/745 entspricht.

Nous déclarons par la présente notre seule responsabilité que les produits et leurs options répertoriés ci-dessus répondent à toutes les dispositions du règlement (UE) 2017/745 sur les dispositifs médicaux.

All supporting documentation is retained at the premises of the manufacturer.

Sämtliche Begleitdokumente werden beim Hersteller aufbewahrt.

Toutes les pièces justificatives sont conservées dans les locaux du fabricant.

Place and issue date: Klepp St., 14.02.2024

Ausstellungsort und -datum
Lieu et date de délivrance

General Manager

Geschäftsführer
Le Directeur

