

| | |
|--|-----|
| EU - Declaration of Conformity | UK |
| CE - Declaración de conformidad de la CE | ES |
| CE - Declaração de Conformidade | POR |
| EU - Dichiarazione di conformità europea | IT |

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

Manufacturer:

Fabricante

Fabricante

Produttore

SRN – single registration number:

Product description – intended purpose:

Descripción del product -finalidad prevista:

Descrição do produto — finalidade

prevista:

Descrizione del prodotto - destinazione
d'uso:

Name and Basic UDI-DI

Nombre y UDI-DI básico

Nome e UDI-DI básico

Nome e Basic UDI-DI (Identificazione unica
del dispositivo)

Applied standards:

Normas aplicadas:

Normas aplicadas:

Norme applicate:

Alu Rehab AS

Bedriftsvegen 23

N-4353 Klepp Stasjon

Norway

NO-MF-000014047

Manual wheelchairs including configurations and accessories.

Sillas de ruedas manuales incluidas las configuraciones y los
accesorios.

Cadeiras de rodas manuais, incluindo configurações e acessórios.

Carrozine manuali, comprese le configurazioni e gli accessori.

Netti Dynamic CED 704764NettiDynamicCEDYC

Netti Dynamic III HD 704764NettiDynamicIIIHD5D

Netti Dynamic BASE 704764NettiDynamicBASEHG

Netti Dynamic S 704764NettiDynSTG

Netti Dynamic AdaptPro 704764NettiDynAdaptProET

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.

Por la presente declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que los productos y las opciones enumeradas anteriormente cumplen todas las disposiciones del reglamento (UE) 2017/745 sobre productos sanitarios.

Declaramos, por este meio, ser da nossa exclusiva responsabilidade o facto de os produtos e suas opções acima indicadas cumprirem todas as disposições do Regulamento (UE)2017/745 relativo aos dispositivos médicos.

Con la presente dichiariamo che i prodotti e le relative opzioni sopra elencate, soddisfano tutti i requisiti del Regolamento (UE) 2017/745 sui dispositivi medici.

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

Toda la documentación justificativa está disponible en las instalaciones del fabricante.

Toda a documentação de apoio é conservada nas instalações do fabricante.

Tutta la documentazione di base è conservata presso la sede del produttore.

Place and issue date: Klepp St., 14.02.2024

Lugar y fecha de expedición

Local e data de emissão

Luogo e data di emissione

General Manager

Director general

Direção

Direttore generale

