

Class 1 Medical Device MDR (EU)2017/745 - Annex VIII  
Ιατροτεχνολογικό Προϊόν Κατηγορίας 1 σύμφωνα με τον  
Κανονισμό (ΕΕ ) 2017/745 για τα Ιατροτεχνολογικά  
Προϊόντα - Παράρτημα VIII

**Manufacturer:**  
Κατασκευαστής:

**Alu Rehab AS**  
Bedriftsvegen 23  
N-4353 Klepp Stasjon  
Norway

**SRN – single registration number:**

**NO-MF-000014047**

**Product description – intended purpose:**  
Περιγραφή προϊόντος - Σκοπός για τον  
οποίο προορίζεται:

**Manual wheelchairs including configurations and accessories.**  
Χειροκίνητα τροχήλατα καθίσματα, συμπεριλαμβανομένου  
εξοπλισμού και παρελκομένων.

**Name and Basic UDI-DI**  
Όνομα και Βασικό UDI-DI

<b>Netti Dynamic CED</b>	<b>704764NettiDynamicCEDYC</b>
<b>Netti Dynamic III HD</b>	<b>704764NettiDynamicIIIHD5D</b>
<b>Netti Dynamic BASE</b>	<b>704764NettiDynamicBASEHG</b>
<b>Netti Dynamic S</b>	<b>704764NettiDynSTG</b>
<b>Netti Dynamic AdaptPro</b>	<b>704764NettiDynAdaptProET</b>

**Applied standards:**  
Εφαρμοζόμενα πρότυπα:

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.**

Δια του παρόντος δηλώνουμε υπό την αποκλειστική μας ευθύνη ότι τα ανωτέρω προϊόντα και οι σχετικές επιλογές ικανοποιούν όλες τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα.

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

Όλη η σχετική τεκμηρίωση φυλάσσεται στις εγκαταστάσεις του κατασκευαστή.

**Place and issue date:** Klepp St., 14.02.2024  
Τόπος και ημερομηνία έκδοσης

**General Manager**  
Γενικός Διευθυντής

