

EU - Declaration of Conformity	UK
EU - Samsvarserklæring	NO
EG - Försäkran om överensstämmelse	SE
EF - Overensstemmelseserklæring	DK
EU - Vaatimustenmukaisuusvakuutus	FI

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

Manufacturer:

Produsent
Producent
Producent
Valmistaja

Alu Rehab AS

Bedriftsvegen 23
N-4353 Klepp Stasjon
Norway

SRN – single registration number:

NO-MF-000014047

Product description – intended purpose:

Produktbeskrivelse – tiltenkt formål:
Produktbeskrivning – avsedd användning:
Produktbeskrivelse – tilsigtet anvendelse:
Tuotteen kuvaus – käyttötarkoitus:

Manual wheelchairs including configurations and accessories.

Manuelle rullestoler inkludert konfigurasjoner og tilbehør.
Manuella rullstolar inklusive konfigurationer och tillbehör.
Manuelle kørestoler inklusive konfigurationer og tilbehør.
Manuaaliset pyörätuolit, mukaan lukien konfiguraatiot ja lisävarusteet.

Name and Basic UDI-DI

Navn og Basic UDI-DI
Namn och Grundläggande UDI-DI
Navn og Basic UDI-DI
Nimi ja perus-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:

Anvendte standarder:
Tillämpade standarder:
Anvendte standarder:
Sovelletut standardit:

EN 12183
ISO 7176-19

We hereby declare our sole responsibility as the manufacturer that the products and its options listed above complies with all requirements of the regulation (EU) 2017/745 on medical devices and, if applicable, with any other relevant Union legislation that provides for the issuing of an EU declaration of conformity.

Vi erklærer herved vårt eneansvar som produsent for at produktene og alternativene som er oppført ovenfor, samsvarer med alle krav i forordning (EU) 2017/745 om medisinsk utstyr og, hvis det er aktuelt, med annen relevant EU-lovgivning som foreskriver utstedelse av en EU-samsvarserklæring.

Vi förklarar härmed att vi som tillverkare är ensamt ansvariga för att de produkter och dess alternativ som anges ovan uppfyller alla krav i förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter och, om tillämpligt, all annan relevant unionslagstiftning som föreskriver utfärdande av en EU-försäkran om överensstämmelse.

Vi erklærer hermed, at vi som producent er eneansvarlige for, at de produkter og det ekstraudstyr, der er anført ovenfor, overholder alle krav i forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr og, hvis relevant, enhver anden relevant EU-lovgivning nødvendig for at udstede EU-overensstemmelseserklæring. Ilmoitamme täten valmistajana yksinomaisen vastuamme siitä, että edellä luetellut tuotteet ja niiden vaihtoehtot täyttävät kaikki lääkinnällisistä laitteista annetun asetuksen (EU) 2017/745 vaatimukset ja tarvittaessa kaikki muut asiaankuuluvat unionin säädökset, joissa säädetään EU-vaatimustenmukaisuusvakuutuksen antamisesta.

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

Alle medfølgende dokumenter oppbevares av produsenten.

All styrkande dokumentation förvaras hos tillverkaren.

Al supplerende dokumentation opbevares hos producenten.

Kaikkea asiaan liittyvää dokumentaatiota säilytetään valmistajan luona.

Place and issue date: Klepp St., 17.02.2025

Sted og dato for utstedelse:

Plats och datum för utfärdande:

Ste dog utstedelsesdato:

Paikka ja julkaisupäivämäärä:

Bernd Fabian, General Manager

Administrerende direktør

Verkställande Direktör

Administrerende direktør

Toimitusjohtaja

