

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 that the products and its options listed above meets all the provision of the regulation (EU)2017/745 on medical devices.

Vi erklærer herved vårt eneansvar for at produktene og deres konfigurasjoner oppført ovenfor oppfyller alle bestemmelsene i forordningen (EU) 2017/745 om medisinsk utstyr.

Vi förklarar härmed vårt enskilda ansvar för att produkterna och dess alternativ som anges ovan uppfyller alla bestämmelser i förordningen (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter.

Vi erklærer herved vores eneansvar for, at produkterne og dets konfigurationer anført ovenfor opfylder alle bestemmelser i forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr.

Vakuutamme täten yksinomaisessa vastuussa, että yllä luetteloidut tuotteet ja sen lisävarusteet vastaavat kaikkia, lääkinnällisiä laitteita koskevan asetuksen (EU)2017/745 määräyksiä.

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

Alle medfølgende dokumenter oppbevares av produsenten.

All styrkande dokumentation förvaras hos tillverkaren.

All supplerende dokumentation opbevares hos producenten.

Kaikkea asiaan liittyvää dokumentaatiota säilytetään valmistajan luona.

Place and issue date: Klepp St., 14.02.2024

Sted og dato for utstedelse:

Plats och datum för utfärdande:

Ste dog utstedelsesdato:

Paikka ja julkaisupäivämäärä:

General Manager

Administrerende direktør

Verkställande Direktör

Administrerende direktør

Toimitusjohtaja

