

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

<b>Netti III</b>	<b>704764NettiIIIIVB</b>
<b>Netti III HD</b>	<b>704764NettiIIIHDDQ</b>
<b>Netti III XHD</b>	<b>704764NettiIIIXHDJC</b>
<b>Netti III EL</b>	<b>704764NettiIIIELDX</b>

**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

