

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

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

**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 oppfyller alla bestämmelser i förordningen (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter.  
i 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

