

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

Netti S 704764NettiS33

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

