

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 S**      704764NettiS33

**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.

All 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:

Sted og utstedelsesdato:

Paikka ja julkaisupäivämäärä:

Bernd Fabian, General Manager

Administrerende direktør

Verkställande Direktör

Administrerende direktør

Toimitusjohtaja

