

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

Netti 4U CE	704764Netti4UCEEW
Netti 4U CE PLUS	704764Netti4UPLUS2V
Netti 4 U CES PLUS	704764Netti4UCEDSAM
Netti 4U CED	704764Netti4UCED89
Netti 4U CEDS	704764Netti4UCEDSAM
Netti 4U CED XL	704764Netti4UCEDXLG5
Netti 4U BASE	704764Netti4UBASEAB

Applied standards

Angewandte Normen
Normes appliqués

EN 12183
EN 12184
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.

Wir erklären hiermit unsere alleinige Verantwortung als Hersteller, dass die oben aufgeführten Produkte und deren Optionen allen Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte und gegebenenfalls allen anderen relevanten Rechtsvorschriften der Union entsprechen, die die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorsehen.

Nous déclarons par la présente notre seule responsabilité en tant que fabricant que les produits et leurs options énumérés ci-dessus sont conformes à toutes les exigences du règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux et, le cas échéant, à toute autre législation de l'Union pertinente prévoyant la délivrance d'une déclaration de conformité UE.

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., 17.02.2025

Ausstellungsort und -datum

Lieu et date de délivrance

Bernd Fabian, General Manager

Geschäftsführer

Le Directeur

