

EU - Declaration of Conformity	UK
EE - Δήλωση συμμόρφωσης	GR
EU - Deklaracija o Konformitetu	RS

Class 1 Medical Device MDR (EU)2017/745 - Annex VIII
Κλάση 1 Ιατροτεχνολογικό προϊόν MDR (EE)2017/745 - Παράρτημα VIII
Klasa 1 Medicinskog sredstva MDR (EU)2017/745- Annex VIII

Manufacturer:

Κατασκευαστής:

Proizvođač:

Alu Rehab AS

Bedriftsvegen 23

N-4353 Klepp Stasjon

Norway

SRN – single registration number:

SRN – jedinstveni registracioni broj:

NO-MF-000014047

Product description – intended purpose:

Περιγραφή του προϊόντος -

Προβλεπόμενος σκοπός:

Opis proizvoda – predviđena namena:

:

Manual wheelchairs including configurations and accessories.

Χειροκίνητα αναπηρικά αμαξίδια, συμπεριλαμβανομένων των διαμορφώσεων και των εξαρτημάτων.

Mehanička invalidska kolica sa konfiguracijom i dodacima.

Name and Basic UDI-DI

Εφαρμοζόμενα πρότυπα UDI-DI

Naziv I osnovne 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

Εφαρμοζόμενα πρότυπα

Primenjeni Standardi

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.

Με το παρόν δηλώνουμε την αποκλειστική μας ευθύνη ως κατασκευαστής ότι τα προϊόντα και οι επιλογές τους που αναφέρονται παραπάνω συμμορφώνονται με όλες τις απαιτήσεις του κανονισμού (EE) 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα και, κατά περίπτωση, με κάθε άλλη σχετική νομοθεσία της Ένωσης που προβλέπει την έκδοση δήλωσης συμμόρφωσης EE.

Ovime izjavljujemo našu isključivu odgovornost kao proizvođača da su gore navedeni proizvodi i njihove mogućnosti u skladu sa svim zahtjevima Uredbe (EU) 2017/745 o medicinskim uređajima i, ako je primjenjivo, s drugim relevantnim zakonodavstvom Unije koje predviđa izdavanje EU izjave o sukladnosti.

All supporting documentation is retained at the premises of the manufacturer.

Όλα τα συνοδευτικά έγγραφα φυλάσσονται στις εγκαταστάσεις του κατασκευαστή.

Sva prateća dokumentacija se čuva u prostorijama proizvođača.

Place and issue date: Klepp St., 17.02.2025

Τόπος και ημερομηνία έκδοσης

Mesto i datum

Bernd Fabian, General Manager

Γενικός Διευθυντής

Generalni Menadžer

