

Class 1 Medical Device MDR (EU)2017/745 - Annex VIII  
Κλάση 1 Ιατροτεχνολογικό προϊόν MDR (EE)2017/745 -  
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 του προϊόντος -  
Προβλεπόμενος σκοπός:

**Manual wheelchairs including configurations and accessories.**

Χειροκίνητα αναπηρικά αμαξίδια, συμπεριλαμβανομένων των  
διαμορφώσεων και των εξαρτημάτων.

**Name and Basic UDI-DI**

Εφαρμοζόμενα πρότυπα UDI-DI

**Netti V 704764NettiV39**

**Configurations**

Διαμορφώσεις

**Netti V Allround**

**Netti V EL**

**Netti V Base**

**Applied standards**

Εφαρμοζόμενα πρότυπα

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.

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

Όλα τα συνοδευτικά έγγραφα φυλάσσονται στις εγκαταστάσεις του κατασκευαστή.

**Place and issue date:** Klepp St., 17.02.2025

Τόπος και ημερομηνία έκδοσης

Bernd Fabian, General Manager

Γενικός Διευθυντής

