

## **EG - KONFORMITÄTSERKLÄRUNG**

Basic UDI-DI: 5415174123009AlbatrosIIYZ

Actor ID/SRN: BE-MF-000019750

Der Hersteller:

**VERMEIREN GROUP** 

Adresse:

Vermeirenplein 1/15

2920 Kalmthout

Belgien

erklärt unter der eigenen Verantwortung, dass CE-markierte Produkte :

Produktgruppe: Patientenlifter

Zweckbestimmung: Hilfsmittel für den Transfer und die Umlagerung einer Person aus einer

sitzenden Position in eine aufrechte, stehende Position; die Geräte können frei bewegt werden; die Körperstütze besteht aus Schlingen, einer Fußstütze

und einer Bein- oder Kniestütze.

(WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499)

ISO 9999: 12 36 04
EMDN: V0805030102
Marke: Vermeiren
Typ: Albatros II

als Klasse I eingestuft werden, gemäß Anhang VIII (EU) 2017/745/MDR, Regel 13,

und hergestellt sind in völliger Konformität mit nachstehenden europäischen Verordnungen und/oder Richtlinien - inklusive der letzten Änderungen - und mit den nationalen Gesetzen, welche diese Richtlinien ausgestalten:

MDR (EU) 2017/745, 2006/42/EG, RoHS 2011/65/EU, EMC directive 2014/30/EU, LVD 2014/35/EU

und ist mit den geltenden Teilen der folgenden internationalen Normen konform:

EN ISO 10535:2006

Ort, Datum: Kalmthout, 2024-07-10

Unterschrift:

Name: Patrick Vermeiren

Funktion: CEO