

# DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

**Basic UDI Nr : 5415174 123009AlbatrosII YZ**

**Il fabbricante:**

VERMEIREN GROUP

**Indirizzo :**

Vermeirenplein 1/15  
2920 Kalmthout  
Belgio

**dichiara sotto la propria responsabilità, che i seguenti dispositivi medici marchiati CE :**

Gruppo Prodotto:	Solleva pazienti
ISO 9999:	12 36 04
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Albatros II

**sono classificati come di Classe I, come da allegato VIII (EU) 2017/745/MDR, riga 13,**

**e vengono fabbricati secondo le normative sotto riportate, comprese le ultime variazioni e secondo la legge nazionale che regola dette direttive:**

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

**e rispettano le seguenti normative europee armonizzate:**

EN ISO 10535:2006

**Luogo, Data:** Kalmthout, 2022-01-26

**Firma:**



**Nome:** Patrick Vermeiren  
**Ruolo:** CEO



**VERMEIREN GROUP**

Vermeirenplein 1/15  
B-2920 Kalmthout  
Belgium

Phone: +32 (0)3 620 20 20

Fax: +32 (0)3 666 48 94

[www.vermeiren.com](http://www.vermeiren.com)

[info@vermeiren.be](mailto:info@vermeiren.be)