



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Basic UDI-DI : 5415174120303BonnyZF

Actor ID/SRN : BE-MF-000019750

Il fabbricante:

VERMEIREN GROUP

Indirizzo :

Vermeirenplein 1/15

2920 Kalmthout

Belgio

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

Gruppo di prodotti:	Bastoni da marcia
Destinazione d'uso:	Dispositivi portatili che forniscono supporto ed equilibrio durante la deambulazione, costituiti da impugnatura senza appoggi brachiali, asta e un puntale. (WHO ICF: d450, d460, d469, d498, d499)
ISO 9999:	12 03 03
EMDN:	Y120399
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Bonny

sono classificati come di Classe I, come da allegato VIII (EU) 2017/745/MDR, riga 1, e vengono fabbricati secondo le regolamenti e/o sotto riportate, comprese le ultime variazioni e secondo la legge nazionale che regola dette direttive:

MDR (EU) 2017/745

ed è conforme alle parti applicabili dei seguenti standard internazionali:

EN ISO 21856:2022, EN 1985:1999

Luogo, Data: Kalmthout, 2024-09-25

Firma:

Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO

VERMEIREN Group N.V.

Vermeirenplein 1-15
2920 Kalmthout – Belgium
Tel. +32 3 620 20 20
B.T.W BE 0887.199.216

www.vermeiren.com | info@vermeiren.com

VERMEIREN
we care for you

Certified ISO 13485