



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Basic UDI-DI : 5415174180939Neoflex2H

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:	Sistemi di seduta e posizionamento
Destinazione d'uso:	Dispositivi (cinture di sicurezza, cinture e imbragature) per la stabilizzazione del corpo (WHO ICF: d4153, d4155)
ISO 9999:	09 07 03
EMDN:	Y122406
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Neoflex <i>Neo 00, Neo 10, Neo 20, Neo 30, Neo 40</i>

Gruppo di prodotti:	Sistemi di seduta e posizionamento
Destinazione d'uso:	Cuscini e altri dispositivi da posizionare sul sedile per correggere e mantenere una posizione seduta stabile. (WHO ICF: d4153, d4155)
ISO 9999:	12 25 06
EMDN:	Y180980
Marchio:	Vermeiren
Tipo:	Neoflex <i>COMFTA, COMFTA-D, KONTOURA, LINERA, L70</i>

***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 regolamenta dette direttive:***

MDR (EU) 2017/745



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

ed è conforme alle parti applicabili dei seguenti standard internazionali:

EN ISO 21856:2022

Luogo, Data: Kalmthout, 2026-09-07

Firma:

Nome: Patrick Vermeiren

Ruolo: CEO