

Déclaration de conformité UE

Nous, HMS-VILGO déclarons sous notre propre responsabilité que les dispositifs médicaux suivants,
We HMS-VILGO, declare under our own responsibility, that the product listed below,

Type de produit, description : Berceau
Typ, description : Cradle
Destination : Berceau pédiatrique pour hôpital
Intended purpose : Pédiatric cradle for hospital

Référence : <i>Ref :</i>	Désignation <i>Product description :</i>	GMN : <i>Basic UDI-DI :</i>
SE 3504	Berceau demi-lune	361580SE3504T9
SE 3503	Berceau en X	361580SE3503T7

Fabriqués par : HMS-VILGO Route de Sainte Alvère, Creysse BP212, 24102 BERGERAC
Manufactured by :
N° d'enregistrement unique : FR-MF-000009712
Single registration number (SRN) :

Respectent toutes les exigences en matière de sécurité et de performance de l'Annexe I du Règlement (UE) 2017/745,
applicables aux Dispositifs Médicaux de classe I.
conforms to general safety and performance requirements laid down in Annex I of the European Regulation (EU) 2017/745, on Class I medical devices.

Classification du dispositif (selon l'Annexe VIII) : <i>Device classification (according to Annex VIII) :</i>	Classe I Class I
Spécifications communes (normes harmonisées, normes nationales et autres documents normatifs appliqués) <i>Common specifications (applied harmonised standards, national standards, or other normative documents)</i>	NF EN 1130

Cette déclaration s'appuie sur la documentation technique DGR-B-048.
This declaration is based on the technical documentation DGR-B-048.

Lieu et date de délivrance de la déclaration :
Place and issue date :

A Bergerac le 09/11/22,



M. Frédéric JUDE
Directeur Général