

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 : <i>Typ, description :</i>	Béquilles axillaires <i>Axillary crutches</i>
Destination : <i>Intended purpose :</i>	Aide à la marche manipulée avec un bras <i>Walking aid</i>
Référence : <i>Ref :</i>	Désignation <i>Product description :</i>
519	Béquille sous aisselle, aluminium, réglable en hauteur
522	Béquille sous aisselle, aluminium, télescopique, universelle
	GMN : <i>Basic UDI-DI :</i>
	361580519P8
	361580522NV

Fabriqué par :
Manufactured by : HMS-VILGO Route de Sainte Alvère, Creysse BP212, 24102 BERGERAC

N° d'enregistrement unique :
Single registration number (SRN) : FR-MF-000009712

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 1985

Cette déclaration s'appuie sur la documentation technique DGR-B-001.

This declaration is based on the technical documentation DGR-B-001.

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

A Bergerac le 09/11/22,



M. Frédéric JUDE
Directeur Général