

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 : Chaise de douche
Typ, description : Shower chair

Destination : Hygiène et maintien à domicile
Intended purpose : Hygiene and home care

Référence :	Désignation	GMN :
Ref :	Product description :	Basic UDI-DI :
SPIDRA 1000	Siège de douche pivotant, acier époxy, coque plastique, accoudoirs relevables, réglable en hauteur	361580SPIDRA1000UW

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):
Device classification (according to Annex VIII) :

Classe I
Class I

Spécifications communes (normes harmonisées, normes nationales et autres documents normatifs appliqués)

NF EN 1022
 NF EN 1728

Common specifications (applied harmonised standards, national standards, or other normative documents)

Cette déclaration s'appuie sur la documentation technique DGR-B-030.

This declaration is based on the technical documentation DGR-B-030.

Lieu et date de délivrance de la déclaration :

Place and issue date :

A Bergerac le 09/11/22,



M. Frédéric JUDE
 Directeur Général