

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>	Chaise de douche <i>Shower chair</i>
Destination : <i>Intended purpose :</i>	Hygiène et maintien à domicile <i>Hygiene and home care</i>

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

Fabriqués par : <i>Manufactured by :</i>	HMS-VILGO Route de Sainte Alvère, Creysse BP212, 24102 BERGERAC
N° d'enregistrement unique : <i>Single registration number (SRN) :</i>	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 1022 NF EN 1728

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