

	Deklaracja zgodności UE dotycząca rozporządzenia w sprawie wyrobów medycznych (UE) 2017/74	
--	--	--

Escape Mobility niniejszym oświadcza, że produkt nazwany poniżej został zaprojektowany, wyprodukowany, przetestowany i uznany za zgodny z odpowiednimi sekcjami norm referencyjnych. Produkty są zgodne ze wszystkimi zasadniczymi wymaganiami Dyrektyw. Produkt posiada oznaczenie CE

Producent Nazwa: Escape Mobility Company LTD Adres: 85 Great Portland Street, First Floor, London, United Kingdom, W1W 7LT

Przedstawiciel UE Nazwa: Amstermed B.V. Adres: T.a.v. de heer R. Rajemahadik, Sapporodreef 20, 2152 Kl Nieuw- Vennep SRN: NL-AR-000001971

Właściwy organ Nazwa: Ministerstwo Zdrowia, Opieki Społecznej i Sportu
Adres: P.O. Box, 20350, Haga Kraj: Holandia SRN: NL-CA-058

Procedura oceny zgodności Załącznik VII

Normy zharmonizowane, do których odniesiono się lub które zastosowano	EN ISO 14971:2019	IEC 62365-1:2015
	EN ISO 15223-1:2016	ISO 7176-28:2012
	ISO 10993-1:2018	EN 61000-6-2:2005
	EN ISO 10993-5:2009	EN 61000-6-4:2007:A1+2011
	EN ISO 10993-10:2013	ISO/TR 20416:2020
	ISO 20417:2021	

Informacje o produkcie Nazwa: Krzesło ewakuacyjne awaryjne

UDI-ID	Modele
05061075900041 Es	
05061075900294 Es	
05061075900089 Es	
05061075900317 EM	
05061075900324	EM PRO-EMS-P

EMDN: V080502

	Deklaracja zgodności UE dotycząca rozporządzenia w sprawie wyrobów medycznych (UE) 2017/74	
--	--	--

Klasyfikacja

Klasa I zgodnie z regułą 1, załącznik VIII rozporządzenia (UE) 2017/745

Podpis



Imię i nazwisko: Mike Ver
min Stanowisko: Dyrektor
zarządzający Data: 08/10/2024

Miejsce podpisu

Heerlen, Holandia

Niniejsza deklaracja zgodności wydana zostaje na wyłączną odpowiedzialność firmy Escape Mobility. Niniejszym oświadczamy, że wyroby medyczne określone powyżej spełniają postanowienia Rozporządzenia (UE) MDR 2017/745 dotyczącego wyrobów medycznych. Cała dokumentacja pomocnicza jest przechowywana w siedzibie producenta.