

Dichiarazione di Conformità UE
UE Declaration of Conformity

Rev.05
Pag. 1 di 1
Page 1 of 1

Il Fabbricante (*The Manufacturer*)

T.G.R. S.r.l. - Via Lombardia, 12 – 40064 Ozzano Emilia, Bologna (ITALY)

Dichiara sotto la propria esclusiva responsabilità che i prodotti di seguito elencati:

Declares under his sole responsibility that the devices listed below:

Nome (<i>Name</i>)	Descrizione (<i>Description</i>)	UDI-DI di base (<i>Basic UDI-DI</i>)
Suprema Super	Carrozzina elettrica per interni <i>Electric wheelchair for indoor use</i>	805720446Suprema2V
Suprema Slide		
Suprema Relax		

A partire dal numero di telaio 1.104

Starting from serial number 1.104

Sono Dispositivi medici in Classe I e sono conformi alle seguenti normative dell'Unione Europea:

Are identified as Class I Medical Devices and comply with the following EU regulations:

- UE 2017/745 (Medical Devices Regulation - MDR)
- 2006/42/EEC (Machinery Directive)

Norme utilizzate:

Employed standards:

- EN60601-1-2

Data/Date
26/05/2021

Il Fabbricante - *The Manufacturer*

Patrizia Toselli
(General Manager)

