

## Dichiarazione di Conformità EU



Dichiariamo con la presente che il dispositivo medico di seguito indicato è conforme alle **disposizioni del Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio** sui dispositivi medici (MDR).

<b>Fabbricante</b>	Permobil Progeo Active Design s.r.l. Vicolo Luigi Negrelli, 5 31038 Paese Italia
<b>Descrizione generale</b>	<b>TEKNA TILT 2.0</b> Destinazione d'uso: Carrozzina pieghevole basculante. L'evoluzione tecnica del modello è evidente. Questa carrozzina, unica per la sua eccezionale leggerezza e compattezza, abbinata a un innovativo sistema di basculamento, presenta caratteristiche raramente riscontrabili in prodotti di questo segmento. Oltre a una maggiore resistenza al carico, le opzioni di regolazione sono state migliorate e ampliate.  Il nome commerciale del dispositivo medico è <b>TEKNA TILT 2.0</b>  Il/i numero/i di articolo interno/i del fabbricante è/sono <b>TT</b>
<b>Basic UDI-DI</b>	<b>8033172DEVWHEELZD</b>
<b>SRN</b> <b>Classificazione del dispositivo</b>	<b>IT-MF- 000051528</b> Classe I (secondo Allegato VIII, Capitolo III, regola 1)
<b>Prima marcatura CE</b>	2019-06-01
<b>Luogo e data</b>	Paese, Italia 2026-01-23

La presente Dichiarazione di Conformità UE è rilasciata sotto la sola responsabilità del Fabbricante.

Per conto di Permobil Progeo Active Design S.r.l.

---

Giulia Guidolin  
Site Quality Manager Italy