



DK EU-overensstemmelseserklæring
 EN EU declaration of conformity
 DE EU-Konformitätserklärung
 FR Déclaration de conformité UE
 SE EU-försäkran om överensstämmelse
 NL EU-conformiteitsverklaring



Pressalit A/S
 Pressalitvej 1
 DK-8680 Ry

+458788 8788
 pressalit@pressalit.com

SRN: DK-MF-000001767

DK	Dette produkt er fremstillet i overensstemmelse med relevante krav i: - Rådets forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr (Risikoklasse I, regel 1) - Maskindirektivet 2006/42/EØF - RoHS-direktivet 2011/65/EU
EN	This product is produced in compliance with all relevant requirements of: - Regulation (EU) 2017/745 on medical devices (Risk class I, rule 1) - Council Directive 2006/42/EC on machinery - Council Directive 2011/65/EC on RoHS For the UK: - Medical Device Regulation (MDR) 2002 on medical devices - Supply of Machinery (Safety) Regulations 2008 - Restriction of the Use of Certain Hazardous Substances in Electrical and Electronic Equipment Regulations 2012
DE	Dieses Produkt ist gemäß die relevante Forderungen in: - Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (Risikoklasse I, Regel 1) - Maschinenrichtlinie 2006/42/EG - RoHS-Richtlinie 2011/65/EG
FR	Ce produit répond aux exigences propres à : - la réglementation (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. (Classe de risque I, règle 1) - la directive 2006/42/CE du Conseil sur les mécanismes - la directive 2011/65/UE sur RoHS
SE	Denna produkt är tillverkad i enlighet med relevanta krav i: - Förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter (Risk klass I, regel 1) - Maskindirektivet 2006/42/EEG - RoHS-direktivet 2011/65/EU
NL	Het product ist geproduceerd in overeenstemming met relevante eisen in: - Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen (Risico klasse I, regel 1) - Machinerichtlijn 2006/42/EEG - RoHS-richtlijn 2011/65/EG

DK	Medicinsk udstyr - Anvendelse af risikoleidelse og kvalitetsstyring i design og produktion	ISO 14971:2019 ISO 13485:2016
EN	Medical devices - Application of risk management and quality management in design and production	
DE	Medizinprodukte - Anwendung von Risiko- und Qualitätsmanagement in Konstruktion und Produktion	
FR	Dispositifs médicaux - Gestion des risques et de la qualité appliquée à la conception et à la production	
SE	Medicintekniska produkter - Tillämpning av risk- och kvalitetsledning i design och produktion	
NL	Medische hulpmiddelen - Toepassing van risico- en kwaliteitsbeheer in ontwerp en productie	

DK	Produkterne er fremstillet i overensstemmelse med følgende standarder:	IEC 60601-1:2005 ISO 17966:2016
EN	The products are manufactured in accordance with the following standards:	
DE	Die Produkte werden in Übereinstimmung mit den folgenden Normen hergestellt:	
FR	Les produits sont fabriqués en conformité avec les normes suivantes :	
SE	Produkterna är tillverkade i enlighet med följande standarder:	
NL	De producten worden vervaardigd volgens de volgende normen:	

Ry, 28. juli 2026

Mette Elstrøm Kristoffersen, QA/RA Specialist, Pressalit A/S

Ansvarlig - Responsable - Verantwortlich - Responsable - Ansvarig - Verantwoordelijk

SELECT TL3

**R9123112**

EAN (GTIN): 5708590372808
Basic UDI: 570859063055R91US
Nomenclature (GMDN): 63055
Nomenclature (EMDN): Y091299

Name

Navn (DK), Name (EN), Name (DE), Nom (FR), Namn (SE), Naam (NL)

DK	SELECT TL3 toiletløfter, til vægafløb, antracitgrå formstøbt installationsinddækning. Elektrisk højderegulérbar med betjeningspanel (på toiletstøtte)
EN	SELECT TL3 toilet bracket, for wall outlet, anthracite single molded cover. Electrically height adjustable with control panel (on support arm)
DE	SELECT TL3 WC-Lifter, für Wandablauf, anthrazitgrauer geformte Abdeckung. Elektrisch höhenverstellbar mit integriertem Bedienelement (am Stützklappgriff)
FR	SELECT TL3 support WC, à sortie horizontale, carénage moulé gris anthracite. Réglable en hauteur électriquement avec panneau de contrôle (sur barre de relèvement)
SE	SELECT TL3 upphängning för toalett, till väggavlopp, antracitgrå formgjuten monteringskåpa. Elektrisk höjdregerbart med kontrollpanel (på toalettarmstöd)
NL	SELECT TL3 hoog/laag toiletsysteem, voor wandafvoer, antraciete behuizing uit één plaat gevormd. Elektrisch in hoogte verstelbaar met bedieningspaneel (aan toiletsteun)
Intended purpose	
Erklæret formål (DK), Intended purpose (EN), Zweckbestimmung (DE), Le but visé (FR), Avsedd ändamål (SE), Beoogde doeleind (NL)	
DK	Toiletløftere sikrer optimal ergonomi ved et toilet for både siddende og stående brugere med nedsat funktionsevne. Den forventede levetid for toiletløfteren er 10 år, forudsat at vedligeholdelsen udføres som beskrevet i brugs- og vedligeholdelsesvejledningen.
EN	Toilet lifters ensure optimum ergonomics at a toilet, for both seated and standing users with disabilities. Expected service life is 10 years, provided that maintenance is carried out as described in the user manual.
DE	Toilet-Lifter bieten Menschen mit Behinderung sowohl im Sitzen als auch im Stehen eine optimale Ergonomie für WCs. Die erwartete Nutzungsdauer des Toilet-Lifters beträgt 10 Jahre, wenn er wie beschreibt im Gebrauchs- und Pflegeanleitung gewartet wird.
FR	L'ensemble wc a été conçu pour offrir une ergonomie optimale d'adaptation à une cuvette pour les utilisateurs à mobilité réduite en position assise ou debout. La durée de vie prévue de l'ensemble wc est de 10 ans, à condition que la maintenance soit effectuée comme décrit dans le manuel d'utilisation et d'entretien.
SE	Upphängningar till toalett är avsedd att ge optimala ergonomiska förutsättningar för att använda en toalett, för både sittande och stående användare med funktionsnedsättning. Den förväntade användningstiden för upphängningen till toalett är 10 år, förutsatt att underhåll utförs enligt anvisningarna i bruks- och underhållsanvisning.
NL	Hoog-laag toiletsystemen zijn bedoeld voor optimale ergonomie bij een toilet voor zowel zittende als staande gebruikers met een handicap. De verwachte levensduur van het hoog-laag toiletsysteem is 10 jaar, op voorbehoud dat onderhoud wordt uitgevoerd zoals in gebruiks- en onderhoudshandleiding beschreven.