



**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	Undertegnede erklærer herved, at nedenstående produkter er fremstillet i henhold til relevante krav i følgende forordning/direktiver: - Rådets forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr. (Risikoklasse I, regel 1)
EN	The undersigned hereby declares that the below-mentioned products comply with the relevant requirements of the following regulation/directives: - Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. (Risk class I, rule 1)
DE	Der Unterzeichnete erklart hiermit, dass die unten stehende Produkten gemäß die relevante Forderungen in den folgenden Verordnungen/Richtlinien produziert worden sind. - Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte. (Risikoklasse I, Regel 1)
FR	Le soussigné déclare par la présente que les produits suivants répondent aux exigences pertinentes des règlements / directives suivants : - Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. (Classe de risque I, règle 1)
SE	Undertecknad förklarar härmed att nedanstående produkter uppfyller de relevanta kraven i följande förordningar / direktiven: - Förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter. (Risk klass I, regel 1)
NL	Ondergetekende verklaart hierbij, dat onderstaande producten zijn geproduceerd in overeenstemming met relevante eisen in volgens verordening / richtlijnen: - Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. (Risico klasse I, regel 1)

DK	Medicinsk udstyr - Anvendelse af risikoledeelse i forbindelse med medicinsk udstyr	DS/EN ISO 14971:2019
EN	Medical devices - Application of risk management to medical devices	BS/EN ISO 14971:2019
DE	Medizinprodukte - Anwendung des Risikomanagements auf Medizinprodukte	DIN/EN ISO 14971:2019
FR	Dispositifs médicaux - Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux	NF/EN ISO 14971:2019
SE	Medicintekniska produkter - Tillämpning av ett system för riskhantering för medicintekniska produkter	SS/EN ISO 14971:2019
NL	Medische hulpmiddelen - Toepassing van risicomanagement voor medische hulpmiddelen	NEN/EN ISO 14971:2019


<b>Basic UDI</b>	570859031062R11QV	<b>Nomenclature (GMDN)</b>	31062	<b>Nomenclature (EMDN)</b>	Y181809
------------------	-------------------	----------------------------	-------	----------------------------	---------

DK	Produkterne er fremstillet i overensstemmelse med følgende standarder:	<b>DS/ISO 17966:2016</b>
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, 11/24/2023

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

Ansvarlig - Responsable - Verantwortlich - Responsable – Ansvarig – Verantwoordelijk

 <b>R1192112</b> <b>EAN (GTIN)</b> 5708590387475	DK	TMA 3 armstøtter i aluminium til undermontering på toilet-kumme. Antracitgrå håndtag. 2 stk. papirholder medfølger.
	EN	TMA 3 arm support in aluminum for installation under the toilet pan. With anthracite handles. 2 pcs. paper holder is included.
	SE	TMA 3 armstöd i aluminium för undermontering på toalettskålar. Antracitgrå handtag. 2 st. pappershållare medföljer.

Erklæret formål	DK	Armstøtten bruges som hjælp til en person, når han eller hun sætter sig på eller rejser sig fra et toilet.
Intended purpose	EN	The arm support is used as support for a person when he or she sits down or gets up from a toilet.
Avsedd ändamål	SV	Armstödet används som stöd för en person som ska sätta sig på eller resa sig från en toalett.