



- Ⓝ Overenstemmelseserklæring
- Ⓜ Declaration of conformity
- Ⓝ Konformitätserklärung
- Ⓜ Déclaration de conformité
- Ⓝ Överensstämmeles deklARATION

PRESSALIT[®]
care

- Ⓝ Undertegnede erklærer herved, at nedenstående produktgruppe er fremstillet i henhold til relevante krav i Direktiv 93/42/EØF vedrørende medicinsk udstyr, senest ændret ved Direktiv 2007/47/EF af 5. september 2007. Nedenstående produktgruppe opfylder ligeledes alle relevante krav i Maskindirektivet 2006/42/EØF og i RoHS-direktivet 2011/65/EU. Erklæringen omfatter følgende produkter:
- Ⓜ The undersigned hereby declares that the below-mentioned product group complies with the requirements of Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices, as last amended by Council Directive 2007/47/EC of 5 September 2007. The below-mentioned product group also complies with all relevant requirements in the Council Directive 2006/42/EC (of 17 May 2006) on machinery and the Council Directive 2011/65/EC on RoHS. The declaration applies to the following products:
- Ⓝ Der Unterzeichnete erklärt hiermit, dass die unten stehende Produktgruppe gemäß Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte, zuletzt geändert durch die Erfüllung der Richtlinie 2007/47/EG vom 5. September 2007, produziert worden ist. Die untenstehende Produktgruppe erfüllt somit die relevante Forderungen der Maschinenrichtlinie 2006/42/EG und der RoHS-Richtlinie 2011/65/EG. Die Erklärung umfasst folgende Produkte:
- Ⓜ Le soussigné déclare par la présente que le groupe de produits suivant répond aux exigences de la directive 93/42/CEE concernant des dispositifs médicaux, modifiée en dernier lieu par la Directive 2007/47/CE du 5 septembre 2007. Le groupe de produits mentionnés ci-dessous est également conforme à toutes les exigences propres à la directive 2006/42/CE du Conseil (du 17 mai 2006) sur les mécanismes et à la directive 2011/65/UE du 8 juin 2011 sur RoHS. La déclaration s'applique aux produits suivants :
- Ⓝ Undertecknad förklarar härmed att nedanstående produktgrupp är tillverkad i enlighet med direktiv 93/42/EEG rörande medicinska anordningar, senast ändrat genom direktiv 2007/47/EF från den 5 september 2007. Nedanstående produktgrupp uppfyller alla relevanta krav av maskindirektivet 2006/42/EEG och av RoHS-direktivet 2011/65/EU. Deklarationen innehåller följande produkter:

Ⓝ Klasse 1

Eldrevne bruseplejebrikse 2000, 1800 mm, med sengehest.

Ⓜ Class 1

Powered nursing benches 2000, 1800 mm, with safety rail.

Ⓝ Klasse 1

Elektrische Dusch- und Pflegeleige 2000, 1800 mm, mit Seitengitter.

Ⓜ Classe 1

Tables de douche 2000 à moteur électrique, 1800 mm, avec barrière latérale.

Ⓝ Klass 1

Duschbriksar 2000, 1800 mm, med sänggrind.

AUS, 230V:
R8572418000

EU, 230V:
R8582418000

US, 120V:
R8592418000

Ⓝ Produkterne er fremstillet i overensstemmelse med følgende standarder:

- Ⓜ The products are manufactured in accordance with the following standards:
- Ⓝ Die Produkte werden in Übereinstimmung mit den folgenden Normen hergestellt:
- Ⓜ Les produits sont fabriqués en conformité avec les normes suivantes :
- Ⓝ Produkterna är tillverkade i enlighet med följande standarder:

DS/EN ISO 14971:2012
DS/EN 12182:2012
IEC 60601-1, 3rd: 2011

Ⓝ Klassificering i henhold til ISO 9999:2012 - Hjælpe midler til personer med funktionsnedsættelse

- Ⓜ Classification according to ISO 9999:2012 - Assistive products for persons with disability
- Ⓝ Klassifikation ISO 9999:2012 - Hilfsmittel für Menschen mit Behinderungen
- Ⓜ Classification selon la norme ISO 9999:2012 - Produits d'assistance pour personnes en situation de handicap
- Ⓝ Klassifikation ISO 9999:2012 - Hjälpmedel för personer med funktionshinder

09 33 12

Ry, 22 June 2018

Henrik Damborg, Senior Supply Chain Director
Ansvarlig - Responsible - Verantwortlich - Responsable - Ansvarig



Pressalit A/S
Pressalitvej 1
DK-8680 Ry
Denmark

Tel.: +45 8788 8777
Fax: +45 8788 8669
E-mail: mail@pressalit.com
Web: www.pressalit.com