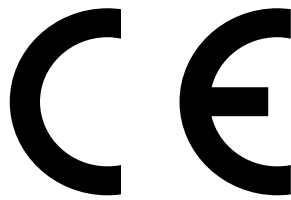




ENGLISH	Declaration of Conformity.....	2
DEUTSCH	Konformitätserklärung.....	3
DANSK	Konformitätserklæring.....	4
ITALIANO	Dichiarazione di conformità.....	5
SVENSKA	Konformitetsörklaring.....	6
POLSKI	Deklaracja Zgodności.....	7
FRANÇAIS	Déclaration de conformité.....	8



ENGLISH - Declaration of Conformity

Hereby declare under our sole responsibility as a legal manufacturer that the product specified on the product list below, meet the essential health and safety requirements and is in conformance with the provisions of the Regulation (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL on medical devices.

The product are classified as Class I, medical device. The classification is based on the requirements of Rule 1 of annex VIII, of the Regulation (EU) 2017/745.

The CE marking has been affixed on the product according to Annex V of the Regulation (EU) 2017/745.

INTENDED PURPOSE

To be used to assist patients in wheelchairs or scooters enable the passage of elevated points (e.g. Stairs).

PRODUCT LIST

DF-RAMP

REF / item no.	DF-180	DF-240	DF-300
UDI-DI	5740001415278	5740001415285	5740001415292
BASIC-UDI-DI	57400014DF-RAMPS6N		

ACCESSORIES LIST

Item no.	List of accessory no.
DF-180+240+300	-

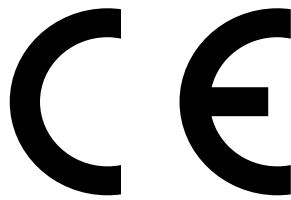
Used Harmonized norms:

EN 12182, PN-EN ISO 14971, EN 1041

In case of unintended incidents or suspected faults, failures or defects of the product, the dealer or Mobilex A/S must be contacted

Tommy Nielsen
Managing Director
Mobilex A/S
Skanderborg, 13-02-2025

.....
Signature



DEUTSCH - Konformitätserklärung

Hiermit erklären wir in unserer alleinigen Verantwortung als rechtmäßiger Hersteller, dass das in der Produktliste aufgeführte Produkt die grundlegenden Gesundheits- und Sicherheitsanforderungen erfüllt und den Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/745 DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES über Medizinprodukte entspricht.

Die Produkte sind klassifiziert als Medizinprodukt der Klasse I. Die Klassifizierung basiert auf den Anforderungen von Regel 1 des Anhangs VIII der Verordnung (EU) 2017/745

Die CE-Kennzeichnung wurde gemäß Anhang V der Verordnung (EU) 2017/745 auf dem Produkt angebracht.

VERWENDUNGSZWECK

Zur Unterstützung von Patienten in Rollstühlen oder Scootern bei der Überwindung erhöhter Punkte (z.B. Treppen).

PRODUKTLISTE

REF / Artikel Nr.	DF-RAMP		
	DF-180	DF-240	DF-300
UDI-DI	5740001415278	5740001415285	5740001415292
BASIC-UDI-DI	57400014DF-RAMPS6N		

ZUBEHÖRLISTE

Artikel Nr.	Zubehörliste Nr.
DF-180+240+300	-

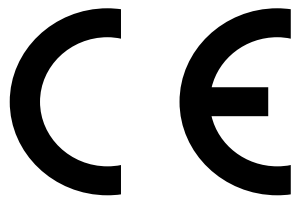
Gebraucht Harmonisierte Normen:

EN 12182, PN-EN ISO 14971, EN 1041

Bei unbeabsichtigten Vorfällen oder vermuteten Fehlern, Ausfällen oder Defekten des Produkts muss der Händler oder Mobilex A/S kontaktiert werden

Tommy Nielsen
Geschäftsführer
Mobilex A/S
Skanderborg, 13-02-2025

.....
Unterschrift



DANSK - Konformitetserklæring

Hermed erklærer vi på vores eget ansvar som lovlig producent, at produkter, der er angivet på nedenstående produktliste, opfylder de væsentlige sundheds- og sikkerhedskrav og er i overensstemmelse med bestemmelserne i EUROPA-PARLAMENTETS OG RÅDETS forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr.

Produkterne er klassificeret som medicinsk udstyr i klasse I. Klassificeringen er baseret på kravene i regel 1 i bilag VIII, regel 1, i forordning (EU) 2017/745

CE-mærkningen er blevet anbragt på produktet i henhold til bilag V i forordning (EU) 2017/745.

FORMÅL

Skal bruges til at hjælpe patienter i kørestole eller scootere med at passere højere steder (f.eks. trapper).

PRODUKTLISTE

DF-RAMP

REF / artikel nr.	DF-180	DF-240	DF-300
UDI-DI	5740001415278	5740001415285	5740001415292
BASIC-UDI-DI	57400014DF-RAMPS6N		

LISTE OVER TILBEHØR

Artikel nr.	Liste over tilbehør nr.
DF-180+240+300	-

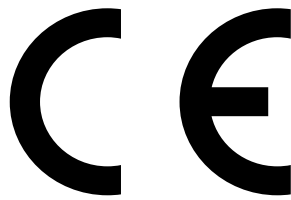
Harmoniserede normer som er brugt:

EN 12182, PN-EN ISO 14971, EN 1041

Ved utilsigtede hændelser eller hvis der er formodning om, at der er fejl, svigt eller mangler ved produktet skal forhandleren eller Mobilex A/S kontaktes

Tommy Nielsen
Adm. Direktør
Mobilex A/S
Skanderborg, 13-02-2025

.....
Underskrift



ITALIANO - Dichiarazione di conformità

Con la presente dichiariamo, sotto la nostra unica responsabilità in qualità di produttore legale, che il prodotto specificato nell'elenco dei prodotti qui sotto soddisfa i requisiti essenziali di salute e sicurezza ed è conforme alle disposizioni del Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio sui dispositivi medici.

Il prodotto classificato come Classe I, dispositivo medico. La classificazione si basa sui requisiti della Regola 1 dell'allegato VIII, del Regolamento (UE) 2017/745.

Il marchio CE è stato apposto sul prodotto in conformità all'Allegato V del Regolamento (UE) 2017/745.

SCOPO PREVISTO

Da utilizzare per assistere i pazienti in carrozzina o scooter per consentire il passaggio di punti elevati (ad esempio, le scale).

ELENCO PRODOTTI

DF-RAMP

REF / Art. nr.	DF-180	DF-240	DF-300
UDI-DI	5740001415278	5740001415285	5740001415292
BASIC-UDI-DI	57400014DF-RAMPS6N		

ELENCO DEGLI ACCESSORI

Art. nr.	Elenco accessori no.
DF-180+240+300	-

Norme armonizzate:

EN 12182, PN-EN ISO 14971, EN 1041

In caso di incidenti involontari, di sospetti di guasti, malfunzionamenti o difetti del prodotto, è necessario contattare il rivenditore o la Mobilex A/S

Tommy Nielsen
Amministratore delegato
Mobilex A/S
Skanderborg, 13-02-2025

.....
Firma



SVENSKA - Konformitetsörklaring

Härmed förklarar vi på vårt eget ansvar som laglig tillverkare att den produkt som anges på produkten nedan angivna produkten uppfyller de grundläggande hälso- och säkerhetskraven och överensstämmer med bestämmelserna i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter.

Produkterna er klassificerad som medicinteknisk produkt i klass I. Klassificeringen grundar sig på kraven i regel 1 i bilaga VIII till förordning (EU) 2017/745.

CE-märkningen har anbringats på produkten i enlighet med bilaga V till förordning (EU) 2017/745.

SYFTE

Används för att hjälpa patienter i rullstolar eller skotrar att passera upphöjda punkter (t.ex. trappor).

PRODUKTFÖRTECKNING

DF-RAMP

REF / Art. nr.	DF-180	DF-240	DF-300
UDI-DI	5740001415278	5740001415285	5740001415292
BASIC-UDI-DI	57400014DF-RAMPS6N		

FÖRTECKNING ÖVER TILLBEHÖR

Art. nr.	Tillbehörslista nr.
DF-180+240+300	-

Harmoniserade standarder som används:

EN 12182, PN-EN ISO 14971, EN 1041

I händelse av olyckshändelser eller om man misstänker att det finns fel, brister eller defekter i produkten måste återförsäljaren eller Mobilex A/S kontaktas.

Tommy Nielsen
Adm. direktör /
Mobilex A/S
Skanderborg, 13-02-2025

.....
Signatur



POLSKI - Deklaracja Zgodności

Niniejszym oświadczamy na naszą wyłączną odpowiedzialność jako legalny producent, że produkt wyszczególniony na poniższej liście produktów spełnia zasadnicze wymagania zdrowotne i bezpieczeństwa oraz jest zgodny z przepisami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych.

Produkt sklasyfikowana jako klasa I, wyrób medyczny. Klasyfikacja opiera się na wymaganiach reguły 1 załącznika VIII, rozporządzenia (UE) 2017/745.

Znak CE został umieszczony na produkcie zgodnie z załącznikiem V rozporządzenia (UE) 2017/745.

ZAMIERZONY CEL

Do stosowania w celu pomocy pacjentom na wózkach inwalidzkich lub skuterach umożliwiającym przejazd przez podwyższone obiekty (np. schody).

LISTA PRODUKTÓW

DF-RAMP

REF / Nr Art.	DF-180	DF-240	DF-300
UDI-DI	5740001415278	5740001415285	5740001415292
BASIC-UDI-DI	57400014DF-RAMPS6N		

LISTA AKCESORIÓW

Nr Art.	Lista numerów akcesoriów
DF-180+240+300	-

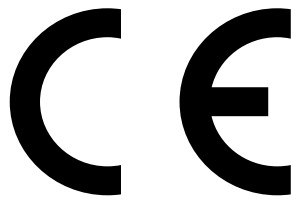
Używane Normy zharmonizowane:

EN 12182, PN-EN ISO 14971, EN 1041

W przypadku niezamierzonych zdarzeń lub podejrzeń o usterki, awarie lub wady produktu, należy skontaktować się ze sprzedawcą lub firmą Mobilex A/S

Tommy Nielsen
Dyrektor zarządzający
Mobilex A/S
Skanderborg, 13-02-2025

.....
Podpis



FRANÇAIS - Déclaration de conformité

Nous déclarons par la présente sous notre seule responsabilité en tant que fabricant légal que le produit spécifié sur la liste de produits liste ci-dessous, répond aux exigences essentielles de santé et de sécurité et est conforme aux dispositions du Règlement (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL relatif aux dispositifs médicaux.

Le produit est classé dans la classe I, dispositif médical. La classification est basée sur les exigences de la règle 1 de l'annexe VIII, du règlement (UE) 2017/745.

Le marquage CE a été apposé sur le produit conformément à l'annexe V du règlement (UE) 2017/745.

OBJECTIF VISÉ

A utiliser pour aider les patients en fauteuil roulant ou en scooter à franchir les points élevés (par exemple, les escaliers).

LISTE DES PRODUITS

REF / Art. nr.	DF-RAMP		
	DF-180	DF-240	DF-300
UDI-DI	5740001415278	5740001415285	5740001415292
BASIC-UDI-DI	57400014DF-RAMPS6N		

LISTE D'ACCESSOIRES

Art. nr.	Liste des accessoires no.
DF-180+240+300	-

Normes harmonisées utilisées:

EN 12182, PN-EN ISO 14971, EN 1041

En cas d'incidents involontaires ou de soupçons de pannes, de défaillances ou de défauts du produit, il convient de contacter le revendeur ou Mobilex A/S

Tommy Nielsen
Directeur général
Mobilex A/S
Skanderborg, 13-02-2025

.....
Signature