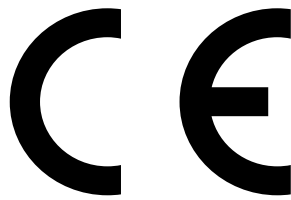




ENGLISH	Declaration of Conformity.....	2
DEUTSCH	Konformitätserklärung.....	3
DANSK	Konformitätserklæring.....	4
ITALIANO	Dichiarazione di conformità.....	5
SVENSKA	Konformitetsörklaring.....	6
POLSKI	Deklaracja Zgodności.....	7
FRANÇAIS	Déclaration de conformité.....	8



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 minimize the risk of anti decubitus presence at patients.

PRODUCT LIST

PRESSURE RELIEVING MATTRESS B01+P05

REF / item no.	270016
UDI-DI	5740001442007
BASIC-UDI-DI	57400014MATTRESSB01N3

ACCESSORIES LIST

Item no.	List of accessory no.
270016	-

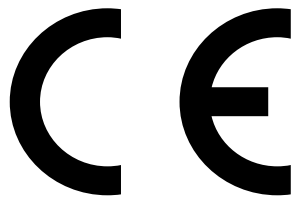
Used Harmonized norms:

EN 12182; EN 60601-1, EN 60601-1-2, 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

Thomas Nygaard Christensen
Managing Director
Mobilex A/S
Skanderborg, 05-09-2023

.....
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

Um das Risiko eines Dekubitus bei Patienten zu minimieren.

PRODUKTLISTE

PRESSURE RELIEVING MATTRESS B01+P05

REF / Artikel Nr.	270016
UDI-DI	5740001442007
BASIC-UDI-DI	57400014MATTRESSB01N3

ZUBEHÖRLISTE

Artikel Nr.	Zubehörliste Nr.
270016	-

Gebraucht Harmonisierte Normen:

EN 12182; EN 60601-1, EN 60601-1-2, 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

Thomas Nygaard Christensen
Geschäftsführer
Mobilex A/S
Skanderborg, 05-09-2023

.....
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

For at minimere risikoen for anti-dekubitus tilstedeværelse hos patienterne.

PRODUKTLISTE

PRESSURE RELIEVING MATTRESS B01+P05

REF / artikel nr.	270016
UDI-DI	5740001442007
BASIC-UDI-DI	57400014MATTRESSB01N3

LISTE OVER TILBEHØR

Artikel nr.	Liste over tilbehør nr.
270016	-

Harmoniserede normer som er brugt:

EN 12182; EN 60601-1, EN 60601-1-2, 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

Thomas Nygaard Christensen
Adm. Direktør
Mobilex A/S
Skanderborg, 05-09-2023

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

Per ridurre al minimo il rischio di presenza di anti-decubito presso i pazienti.

ELENCO PRODOTTI

PRESSURE RELIEVING MATTRESS B01+P05

REF / Art. nr.	270016
UDI-DI	5740001442007
BASIC-UDI-DI	57400014MATTRESSB01N3

ELENCO DEGLI ACCESSORI

Art. nr.	Elenco accessori no.
270016	-

Norme armonizzate:

EN 12182; EN 60601-1, EN 60601-1-2, 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

Thomas Nygaard Christensen
Amministratore delegato
Mobilex A/S
Skanderborg, 05-09-2023

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.

Produkten är 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

För att minimera risken för antidecubitus närvaro hos patienterna.

PRODUKTFÖRTECKNING

PRESSURE RELIEVING MATTRESS B01+P05

REF / Art. nr.	270016
UDI-DI	5740001442007
BASIC-UDI-DI	57400014MATTRESSB01N3

FÖRTECKNING ÖVER TILLBEHÖR

Art. nr.	Tillbehörslista nr.
270016	-

Harmoniserade standarder som används:

EN 12182; EN 60601-1, EN 60601-1-2, 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.

Thomas Nygaard Christensen
Adm. direktör /
Mobilex A/S
Skanderborg, 05-09-2023

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

Aby zminimalizować ryzyko wystąpienia odleżyn u pacjentów.

LISTA PRODUKTÓW

PRESSURE RELIEVING MATTRESS B01+P05

REF / Nr Art.	270016
UDI-DI	5740001442007
BASIC-UDI-DI	57400014MATTRESSB01N3

LISTA AKCESORIÓW

Nr Art.	Lista numerów akcesoriów
270016	-

Używane Normy zharmonizowane:

EN 12182; EN 60601-1, EN 60601-1-2, 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

Thomas Nygaard Christensen
Dyrektor zarządzający
Mobilex A/S
Skanderborg, 05-09-2023

.....
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

Pour minimiser le risque de présence d'anti décubitus chez les patients.

LISTE DES PRODUITS

PRESSURE RELIEVING MATTRESS B01+P05

REF / Art. nr.	270016
UDI-DI	5740001442007
BASIC-UDI-DI	57400014MATTRESSB01N3

LISTE D'ACCESSOIRES

Art. nr.	Liste des accessoires no.
270016	-

Normes harmonisées utilisées:

EN 12182; EN 60601-1, EN 60601-1-2, 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

Thomas Nygaard Christensen
Directeur général
Mobilex A/S
Skanderborg, 05-09-2023

Signature