

Manufacturer:

Hersteller

Fabricant

SRN – single registration number:

Product description - intended purpose:

Produktbezeichnung – Anwendungszweck:

Description du produit – destination:

Name and Basic UDI-DI

Name und Basic UDI-DI

Nom et Basic UDI-DI

Alu Rehab AS

Bedriftsvegen 23
N-4353 Klepp Stasjon
Norway

NO-MF-000014047

Wheelchairs cushions with cover for comfort and pressure relief.

Rollstuhlkissen mit Bezug für Komfort und Druckentlastung.

Coussins pour fauteuils roulants avec housse pour le confort et le soulagement des points de pression.

Netti Uno back	704764NettiUnoBackU2
Netti Smart	704764NettiSmartZ3
Netti Stabil	704764NettiStabilDB
Netti Super Stabil	704764NettiSuperstabilSM
Netti Kyphotic	704764NettiKyphotic8E
Netti S Super Stabil	704764NettiSSuperstabil7N
Netti Uno seat	704764NettiUnoSeatYR
Netti Sit	704764NettiSit3V
Netti S Sit	704764NettiSSitSV
Netti Contour	704764NettiContourYP
Netti Contour ST	704764NettiContourST6N
Netti SC-1	704764NettiSC-1FH
Netti SC-2	704764NettiSC-2FK
Netti SC-3	704764NettiSC-3FM
Netti Precision 1	704764NettiPrecision1DG
Netti Precision 2	704764NettiPrecision2DJ

Fabric cover

3D

EasyCare and EasyCare+

Stella and Stella+

Temperatur / °C

Netti Dry

Netti Incontinent

Maximum user weight seat cushions

Maximales Benutzergewicht Sitzkissen

Poids maximal de l'utilisateur des coussins de siège

< 500 mm = 160 kg

> 500 mm = 200 kg

Applied standards:

Angewandte harmonisierte Normen:

Normes harmonisées appliqués:

ISO 21856
EN-12183
ISO 7176-19
EN 1021-2/16840-10
EN 10993-5
ISO 16840

We hereby declare our sole responsibility as the manufacturer that the products and its options listed above complies with all requirements of the regulation (EU) 2017/745 on medical devices and, if applicable, with any other relevant Union legislation that provides for the issuing of an EU declaration of conformity.

Wir erklären hiermit unsere alleinige Verantwortung als Hersteller, dass die oben aufgeführten Produkte und deren Optionen allen Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte und gegebenenfalls allen anderen relevanten Rechtsvorschriften der Union entsprechen, die die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorsehen.

Nous déclarons par la présente notre seule responsabilité en tant que fabricant que les produits et leurs options énumérés ci-dessus sont conformes à toutes les exigences du règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux et, le cas échéant, à toute autre législation de l'Union pertinente prévoyant la délivrance d'une déclaration de conformité UE.

All supporting documentation is retained at the premises of the manufacturer.

Sämtliche Begleitdokumente werden bei dem Hersteller aufbewahrt.

Toutes les pièces justificatives sont conservées dans les locaux du fabricant.

Place and issue date: Klepp St., 18.06.2025

Ausstellungsort und -datum

Lieu et date de délivrance



Mike Maria Dongelmans,
Product- and Development Manager
Produkt- und Entwicklungsmanager
Responsable produit et développement