

DECLARATION UE DE CONFORMITE EU DECLARATION OF CONFORMITY EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Nous / We: **Delabie SCS – 18, rue du Maréchal Foch**
Wir / My: **80130 Friville - France**

déclarons sous notre seule responsabilité, que les produits :
declare under our sole responsibility, that the products:
erklären in alleiniger Verantwortung, dass die Produkte:
deklarujemy, na naszą własną odpowiedzialność, że produkty:

Produit : **Sièges de douche** - Product : **Shower seats**
Produkt: **Duschkitze** - Produkt: **Siedziska natryskowe**

Product type :

Reference	Year of CE marking	Reference	Year of CE marking
510420	2010	510423	2011
510300	2010	510431	2011
510400	2010	510434N	2012
510410	2013	510436N	2012
510430	2010	511423	2013
510420N	2010	511431	2013
510430N	2010	510300D	2020
510300N	2010	510300S	2020
510434	2012	510430S	2020
510436	2012	510436S	2020
510300DN	2020	510434S	2020
510420S	2020	510405	2023

satisfont aux dispositions des Directives Européennes :
conforms to the requirements of European Directives :
die grundlegenden Anforderungen der Europäischen Richtlinien erfüllen:
spełniają zasadnicze wymagania dyrektyw europejskich:

**Directive Dispositifs Médicaux 93/42/CEE
et l'amendement 2007/47/CE - produit de classe I**

**Medical Device Directive 93/42/EEC
and the amendments 2007/47/EC - product class I**

**Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte und die Änderung
2007/47/EG – Produkt der Klasse I**

**Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych i dyrektywa
zmieniająca 2007/47/CE – produkt klasy I**

par l'application des normes harmonisées suivantes :
by applications of the following harmonised standards :
in Anwendung der harmonisierten Normen:
przez zastosowanie następujących norm zharmonizowanych:

**NF EN 12182 - 2012 : Aides techniques pour personnes handicapées - Exigences
générales et méthodes d'essais
Assistive products for persons with disability - General
requirements and test methods
Technische Hilfen für behinderte Menschen - Allgemeine
Anforderungen und Prüfverfahren
Wyroby pomocnicze dla osób niepełnosprawnych –
Wymagania ogólne i metody badań**

**NF EN ISO 14971 – 2013 : Application de la gestion des risques aux dispositifs
médicaux
Application of risk management to medical devices
Anwendung des Risikomanagements auf
Medizinprodukte
Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów
Medycznych**

Friville, le 15/02/2024

Directeur technique / Technical manager
Technischer Direktor / Dyrektor techniczny

