

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'**
Regolamento (EU) 2017/745

Fabbricante: FERNO S.r.l.
Indirizzo del Fabbricante: Via B. Zallone n.26 – 40066 Pieve di Cento (BO) - Italy
Numero di Registrazione Unico (SRN): (Disponibile quando il sistema di gestione verrà implementato dalla
(Art.31(2)) Commissione Europea)

Il fabbricante dichiara sotto la propria responsabilità che i dispositivi medici:

Codice Prodotto	Descrizione Prodotto	Classe (Allegato VIII)
PS0765EXL	EASY LIFT	I
PS0765EXL/S	EASY LIFT SHORT	I

Allegato applicato per la marcatura CE: Allegato II e Allegato III
UDI-DI di Base: 805138087 EASYLIFT000 Y3
(Art.29(1))
Destinazione d'uso: Sospendite per il sollevamento di pazienti in barella

in rispondenza a quanto stabilito dalle norme armonizzate e non armonizzate:

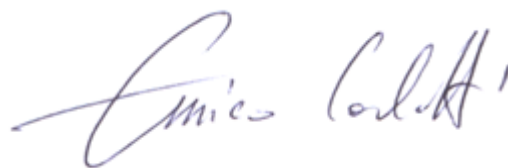
UNI EN ISO 10535 -2007 - Sollevatori per il trasferimento di persone disabili. Requisiti e metodi di prova

soddisfa i requisiti essenziali di cui all'Allegato I del Regolamento Europeo 2017/745 relativo ai Dispositivi Medici

Ferno S.r.l. adotta un sistema di gestione della qualità che soddisfa i requisiti della norma ISO 13485:2016. Copie del certificato ISO 13485:2016 di Ferno S.r.l. rilasciato dall'organismo notificato DNV sono disponibili su richiesta.

Pieve di Cento, 25 Giugno 2021

Enrico Carletti
Amministratore Delegato



Il presente documento è compilato in conformità all'Allegato IV – Dichiarazione di conformità UE

V: 2021.04_IT