

Déclaration de conformité UE

Nous, HMS-VILGO déclarons sous notre propre responsabilité que les dispositifs médicaux suivants,
We HMS-VILGO, declare under our own responsibility, that the product listed below,

Type de produit, description : Porte sérum
Typ, description : IV pole

Destination : Accrochage poches à perfusion
Intended purpose : Hang solution containers

Référence : <i>Ref :</i>	Désignation <i>Product description :</i>	GMN : <i>Basic UDI-DI :</i>
PSR40	Porte sérum à roulettes, 4 crochets, réglable en hauteur	361580PSR40B8

Fabriqués par : HMS-VILGO Route de Sainte Alvère, Creysse BP212, 24102 BERGERAC
Manufactured by :

N° d'enregistrement unique :
Single registration number (SRN) : Instruction en cours

respectent toutes les exigences du Règlement (UE) 2017/745 relatifs aux dispositifs médicaux, les concernant.
meets all the requirements of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices, apply to it.

Classification du dispositif (selon l'Annexe VIII): <i>Device classification (according to Annex VIII) :</i>	Classe I Class I
Spécifications communes (normes harmonisées, normes nationales et autres documents normatifs appliqués) <i>Common specifications (applied harmonised standards, national standards, or other normative documents)</i>	NF EN 12182

Lieu et date de délivrance de la déclaration :
Place and issue date :

A Bergerac le 26/05/21,


M. Frédéric JUDE
Directeur Général