

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 : Sangle pour soulève-personne
Typ, description : Sling for patient hoist

Destination : Transfert de patients à mobilité réduite
Intended purpose : Transfer of limited mobility patients

Référence :	Désignation	GMN :
<i>Ref :</i>	<i>Product description :</i>	<i>Basic UDI-DI :</i>
20013	Sangle hamac / taille std / filet 100% polyester / sans têtère	361580SANGLE20013YB
20014	Sangle en U / taille std / filet 100% polyester / sans têtère	361580SANGLE20014YD
20015C	Sangle en U confort / taille std / tissu 100% polyester / sans têtère	361580SANGLE20015CH9
20016	Sangle en U / taille std / filet 100% polyester / avec têtère	361580SANGLE20016YH
20017	Sangle en U confort / taille XL / tissu 100% polyester / avec têtère	361580SANGLE20017YK
20018	Sangle en U / taille XL / filet 100% polyester / avec têtère	361580SANGLE20018YM
20020	Sangle en U / taille enfant / tissu 100% polyester / sans têtère	361580SANGLE20020Y8
20021	Sangle en U / taille enfant / tissu 100% polyester / avec têtère	361580SANGLE20021YA
20022	Sangle en U / taille enfant / filet 100% polyester / avec têtère	361580SANGLE20022YC
20041	Sangle en U confort / taille L / 100% polyester / avec têtère	361580SANGLE20041YG
20042	Sangle en U / taille std / bâche bleue pvc / sans têtère	361580SANGLE20042YJ
20043	Sangle en U / taille std / bâche bleue pvc / avec têtère	361580SANGLE20043YL
20044	Sangle en U enveloppante / taille std / tissu 100% polyester / avec têtère	361580SANGLE20044YN

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

N° d'enregistrement unique : FR-MF-000009712
Single registration number (SRN) :

respectent toutes les exigences en matière de sécurité et de performance de l'Annexe I du Règlement (UE) 2017/745, applicables aux Dispositifs Médicaux de classe I.
conforms to general safety and performance requirements laid down in Annex I of the European Regulation (EU) 2017/745, on Class I medical devices.

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 10535

Cette déclaration s'appuie sur la documentation technique DGR-B-051.
This declaration is based on the technical documentation DGR-B-051.

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

A Bergerac le 09/11/22,



M. Frédéric JUDE
Directeur Général