

Déclaration CE de conformité

CliniMove_{TM}

Fabricant et Mandataire Arexan S.AS.

Adresse 258 Rue Blanche Selva

66000 Perpignan

France

Nom du dispositif CliniMove

Classifications Classe I en application des Règles 1 et 13 de l'Annexe

VIII du Règlement (UE) 2017/745

Catégorie 8 en application de la Directive 2011/65/UE

Je, soussigné, déclare et assure par la présente que les dispositifs médicaux indiqués ci-dessus satisfont aux dispositions qui lui sont applicables du Règlement (UE) 2017/745 et de la Directive 2011/65/UE. Cette déclaration est émise sous la seule responsabilité d'Arexan. Toute modification du dispositif non autorisée par Arexan invalidera cette déclaration.

Cette déclaration de conformité est établie par rapport aux normes suivantes :

- NF EN ISO 14971 2013 : Dispositifs médicaux Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux
- NF EN ISO 13485 2012 : Dispositifs médicaux Systèmes de management de la qualité
- NF EN 597-1 & -2 2016: Ameublement Évaluation de l'allumabilité des matelas et des sommiers rembourrés -Partie 1: source d'allumage cigarette en combustion – Partie 2: Source d'allumage: flamme équivalente à celle d'une allumette.

Signé pour et au nom du fabricant

Lieu et date : Perpignan, 25 septembre 2020

Nom et Signature :

Daniel LE BORGNE Président