

EC DECLARATION OF CONFORMITY

Declaración de Conformidad CE

Company: <i>Compania:</i>	Sunrise Medical S.L. Polígono Bakiola, 41 48498 Arrankudiaga Vizcaya / ESPAÑA
-------------------------------------	--

Product: <i>Producto:</i> (May include accessories) (Incluye accesorios)	BREEZY STYLE X ULTRA (08000101)
--	--

We, Sunrise Medical declare under our sole responsibility that the product(s) to which this declaration relates, is a class 1 device, and is in conformity with the requirements of EC Council Directive for Medical Devices 93/42/EEC of 14 June 1993 amended by 2007/47/EEC of 21 March 2010.

Por la presente declaramos que los productos arriba mencionados, son clase I, y que son conformes a los requisitos de la Directiva de dispositivos Médicos 93/42/CEE, modificada por la Directiva 2007/47/CE de 21 de marzo de 2010

This was verified with conformity evaluation procedures according to Medical Device Directive Annex VII.

It ha sido verificado con conformidad a los procedimientos de evaluación acorde al anexo VII de la directiva de productos sanitarios.

Antonio Madrigal, Director de Operaciones & Ingeniería de España, Portugal, Polonia, Francia e Italia.	A	22/03/2018
Approval Name and Function <i>Nombre y Función</i> <i>Antonio Madrigal I+D Responsable</i>	Revision <i>Revision</i>	Approval Date <i>Fecha de aprobación</i>

Signature (Sunrise Medical Approval representative) <i>Firma</i>	
--	--

GMS Form Number: GL 3.1.1.1 F35	Revision: B	Effective Date: 01.02.2010	
Form Owner: Heads of Engineering	Form Approver: Global Head of Engineering	GMS Change Number: 808	