

**Sejl**

---

Producent  
V. Guldmann A/S  
Graham Bells Vej 21-23A  
8200 Aarhus N  
Telefon 8741 3151  
SRN: DK-MF-000003602

---

Distributør/  
Datterselskab

Firma

---

Adresse

---

Land

---

Telefon

---

---

Erklærer herved, at kravene angivet i EU-forordning 2017/745 (MDR) om medicinsk udstyr er opfyldt i forhold til de herunder angivne enhedsgrupper.

Det angivne medicinske udstyr overholder, hvor relevant, de følgende europæiske standarder  
ISO 10535 Personløfter til forflytning af personer med funktionsevnededsættelse – Krav og prøvningsmetoder.

Guldmann A/S er certificeret i henhold til kvalitetsledelsesstandarderne ISO 9001 og ISO 14001. Hvor relevant overholder vi ISO 13485 Medicinsk udstyr - Kvalitetsledelsessystemer - Krav angående opfyldelse af lovmæssige formål og FDA 21 CFR del 820.

Enhedsgruppe

**Sejl**

ABC sejl, Engangssejl, Repositioneringssejl og løftetilbehør  
Klasse I, Regel 1

Basic UDI-DI

15707287slingFE

Anvendelsesformål

Sejlene er beregnet til at løfte eller understøtte en person eller en persons legemsdele.

Denne overensstemmelseserklæring er udelukkende fabrikantens ansvar.

**På vegne af V. Guldmann A/S**

Skejby, 25.01.2024

Udstedelsessted og -dato

Ulrik Møller, Technical Manager