

Déclaration UE de conformité au Règlement (UE) 2017/745
EU Declaration of conformity according to the Regulation (EU) 2017/745

Fabricant
Manufacturer

DRIVE DEVILBISS HEALTHCARE France
Chaussée du Ban la Dame - Parc d'activités Eiffel Energie - ZAC du Ban la Dame –
BP 19 - 54390 FROUARD

SRN

Fabricant /
Manufacturer

FR-MF-000026147

**Produit(s) / IUD-ID
de base
Reference(s) /**
*Product(s) / Basic UDI-DI
Reference(s) /*

Nom : <i>Designation</i>	IUD-ID de base <i>Basic UDI-DI :</i>	Référence : <i>References :</i>
SAMSOFT ELITE 180	3664390LEVPASS69	SR3110100
		SR3110200
		SR3110300
		SR3110400

Classe du produit
Class product

Classe I en application de la règle 13 du chapitre III de l'annexe VIII du Règlement (UE) 2017/745
Class I according to rule 13 of chapter III from annex VIII of the Regulation (EU) 2017/745.

**Indication médicale
prévue :**
Intended purpose

Les lève-patient mobile SAMSOFT ELITE 180 est un dispositif alimenté par batterie, permettant de transférer par soulèvement une personne à mobilité réduite, en position assise, semi-assise ou semi-allongée, d'un lieu de positionnement à un autre.
The mobile patient lift SAMSOFT ELITE 180 is a battery-powered device for lifting a person with reduced mobility, in a seated, semi-seated or semi-recumbent position, from one location to another.

**Evaluation de la
conformité**

Conformity Assessment

Nous fabricant, Drive DeVilbiss Healthcare France, **déclarons que nous avons établi cette déclaration de conformité UE** sous notre seule responsabilité et que les dispositifs cités sont conformes au règlement (UE) 2017/745 et satisfont aux dispositions des articles L.5211-1 et R-5211-39 du livre V du code de la Santé publique Français qui lui sont applicables.
We manufacturer, Drive DeVilbiss Healthcare France, declare that we have issued this EU declaration of conformity under our sole responsibility and the medical devices are compliant with the requirements of Regulation (EU) 2017/745 and meet the requirements of Articles L.5211-1 and R-5211-39 of Book V of the French Public Health Code which are applicable to it.

Cette déclaration est basée sur :

This statement is based on:

- Le dossier technique DDT_LVP01 démontrant la conformité aux exigences générales de sécurité et de performances du Règlement (UE) 2017/745
Technical file DDT_LVP01 demonstrating compliance with general requirements on safety and performance of Regulation (EU) 2017/745
- Le chapitre V, section 2, article 52, point 7 du Règlement (UE) 2017/745
Chapter V, section 2, article 52, point 7 of Regulation (EU) 2017/745

Normes appliquées
Applied standards:

ISO 13485 :2016, ISO 10535 :2021, NF EN 60601-1 :2007/A1 :2014/A2 :2021, NF EN 60601-1-2 :2016/A1 :2021, NF EN 60601-1-11 :2015/A1 :2021, IEC 62311 :2020

Fait à
Made in :

Frouard

Le :
At :

25 Avril 2025


Oliver NIEMANN
Directeur Général / Director General