



EC DECLARATION OF CONFORMITY

Declaración de Conformidad CE

Company: <i>Campania:</i>	Sunrise Medical S.L. Polígono Bakiola, 41 48498 Arrankudiaga Vizcaya / ESPAÑA
Product: <i>Producto:</i> (May include accessories) <i>(Incluye accesorios)</i>	Xenon²
<p>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.</p> <p><i>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.</i></p> <p>This was verified with conformity evaluation procedures according to Medical Device Directive Annex VII.</p> <p><i>It ha sido verificado con conformidad a los procedimientos de evaluación acorde al anexo VII de la directiva de productos sanitarios..</i></p>	

Michael Kutzer <i>Director R&D, PDM, Manual Mobility Europe</i>	A	20.01.2015
Approval Name and Function <i>Nombre y Función</i>	Revision <i>Revisión</i>	Approval Date <i>Fecha de aprobación</i>
Signature (Sunrise Medical Approval representative) <i>Firma</i>		

GMS Form Number:	Revision: B	Effective Date: 01.02.2010
Form Owner: Heads of Engineering	Form Approver: Global Head of Engineering	GMS Change Number:
Page 1 of 1		