

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	A Untergestell Advantage Größe 1 und 2 mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse: Klasse I

Produktbezeichnung: Basic Größe 1 und 2 mit Varianten und Zubehör

Kategorie des MP: Techn. Hilfe für behinderte Menschen

Gültig ab Auslieferdatum: 14/01/2020

Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien: Richtlinie 2001/83/EG über Medizinprodukte

Ort und Datum der Ausstellung: Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Commander mit Farbvarianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	29/05/2019
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 27.05.2019

Sicherheitsbeauftragter

Sortimentsmanager


Lothar Wiesehan


Malte Dammann

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Co-Pilot mit Farbvarianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	20/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 27.01.2021

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan



EG-Konformitätserklärung
Declaration of Conformity

gemäß Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte
according annex VII of the council directive 93/42/EEC

Wir, die Firma

We, the company

Meyland-Smith A/S
Mads Clausens Vej 1
DK-9800 Hjørring

erklären als Hersteller hiermit in Alleinverantwortlichkeit, dass die Produkte der **Klasse N (Regel N des Anhangs IX - 93/42/EWG)**

hereby declare on our own responsibility, that the class I medical devices (rule N of annex IX - 93/42/EEC)

Gehwagen / walker

Meywalk® 4

(in Deutschland/ in Germany: Easy-Walker DS)

in Einklang mit der Technischen Dokumentation hergestellt werden und die grundlegenden Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG Anhang I (EG-Richtlinie über Medizinprodukte) erfüllen. Die Produkte sind mit dem CE-Zeichen gemäß oben genannter Richtlinie versehen.

are manufactured in accordance with the technical documentation and comply with the Essential Requirements of Medical Devices Directive 93/42/EEC (annex I). The products are labeled with the CE-Mark according to the above Directive

benannte Stelle / *notified body*:

Hjørring, 09.12.2014

Ort, Datum
location, date

Meyland-Smith A/S
Mads Clausens Vej 1 - 9800 Hjørring
Telefax 98 96 19 86
Tlf. 98 96 19 85

Stempel, Unterschrift
stamp, signature



EG-Konformitätserklärung
Declaration of Conformity

gemäß Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte
according annex VII of the council directive 93/42/EEC

Wir, die Firma
We, the company

Meyland-Smith A/S
Mads Clausens Vej 1
DK-9800 Hjørring

erklären als Hersteller hiermit in Alleinverantwortlichkeit, dass die Produkte der **Klasse N**
(Regel N des Anhangs IX - 93/42/EWG)

hereby declare on our own responsibility, that the class I medical devices (rule N of annex IX
- 93/42/EEC)

Gehwagen / *walker*

Meywalk® 2000

(in Deutschland/ in Germany: Easy-Walker)

in Einklang mit der Technischen Dokumentation hergestellt werden und die grundlegenden
Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG Anhang I (EG-Richtlinie über Medizinprodukte)
erfüllen. Die Produkte sind mit dem CE-Zeichen gemäß oben genannter Richtlinie versehen.

*are manufactured in accordance with the technical documentation and comply with the
Essential Requirements of Medical Devices Directive 93/42/EEC (annex I). The products are
labeled with the CE-Mark according to the above Directive*

benannte Stelle / *notified body:*

Hjørring, 09.12.2014

Ort, Datum
location, date

Meyland-Smith A/S
Mads Clausens Vej 1 - 9800 Hjørring
Telefax 98 96 19 86
Tlf. 98 96 19 85

Stempel, Unterschrift
stamp, signature

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	EASyS Advantage Größe 1 und 2 mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	EASyS Modular Größe 1 und 2 mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Gesichtsmaske zur Aufnahme von Speichel
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	03/04/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 03.04.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Helfende Hände Art. 81028, 81030, 81100 - 81108 Strumpfanzieher Art. 82059, 82061, 82069
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'L. Wiesehan', is written over a horizontal line.

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Hercules XL und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	06/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 06.01.2021

Sicherheitsbeauftragter



Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Major mit Farbvarianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Navigator mit Farbvarianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	06/04/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 06.04.2020

Sicherheitsbeauftragter

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung

**Hersteller:**

**Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG**
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremerörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:

Klasse I

Produktbezeichnung:

Octopus Reha-Gurtsystem und Zubehör

Kategorie des MP:

Techn. Hilfe für behinderte Menschen

Gültig ab Auslieferdatum:

12/08/2020

**Übereinstimmung mit
folgenden Richtlinien:**

Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte
ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG

Ort und Datum der Ausstellung:

Bremervörde, 12.08.2020

Sicherheitsbeauftragter

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Lothar Wiesehan".

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Q Untergestell mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	06/04/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 08.04.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Recaro Monza Nova 2 Seatfix Reha mit Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Recaro Sport HERO Reha mit Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Ronja Reha
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	13/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 13.01.2020

Sicherheitsbeauftragter



Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Therapiestuhl SiiS Größe 1 Art.-Nr. 8300
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	02.12.2019
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 02.12.2019

Sicherheitsbeauftragter



Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Therapiestuhl SiiS Größe 2 Art.-Nr. 8305
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	02.12.2019
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 02.12.2019

Sicherheitsbeauftragter

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Therapiestuhl Siis Hoch Art.-Nr. 8307
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	02.12.2019
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 02.12.2019

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung

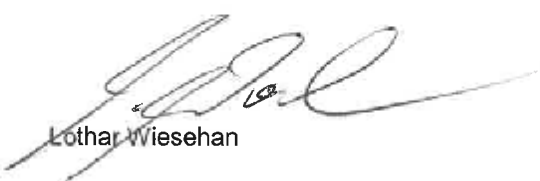


Hersteller: **Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG**
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Therapiestuhl SiiS Mini Art.-Nr. 8301
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	02.12.2019
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 02.12.2019

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse: Klasse I

Produktbezeichnung: Therapiestuhl SiiS Plus
Art.-Nr. 8306

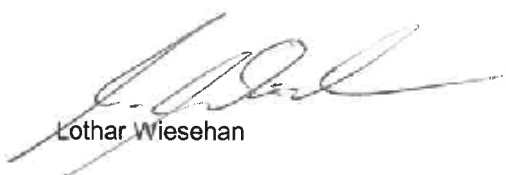
Kategorie des MP: Techn. Hilfe für behinderte Menschen

Gültig ab Auslieferdatum: 02/12/2019

Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien: Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG

Ort und Datum der Ausstellung: Bremervörde, 02.12.2019

Sicherheitsbeauftragter



Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Therapiestuhl SiiS Schmal Art.-Nr. 8308
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	02/12/2019
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 02.12.2019

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Simplex Badeliege
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	01/10/2019
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 01.10.2019

Sicherheitsbeauftragter

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'L. Wiesehan', is written over the printed name.

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Swiftly 1 Reha-Buggy mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Swiftly 2 und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	12/08/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 12.08.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	tGo Größe 1 und 2 mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	13/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 13.01.2020

Sicherheitsbeauftragter

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Lothar Wiesehan', is written over a horizontal line.

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoTWIST 1 Sitzeinheit mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	13/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 13.01.2020

Sicherheitsbeauftragter



Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoTWIST 2 Sitzeinheit mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	13/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 13.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoActiv alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	20/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 20.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoautoActiv 800 alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	18/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 28.01.2021

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoautoActiv alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	20/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 28.01.2021

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoCalm alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	20/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 20.01.2021

Sicherheitsbeauftragter

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'L. Wiesehan', is written over the printed name.

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoCare alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	19/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 28.01.2021

Sicherheitsbeauftragter

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'L. Wiesehan', is written over the printed name.

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoFeel alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	20/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 28.01.2021

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoFlex alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	19/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 28.01.2021

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse: Klasse I

Produktbezeichnung: ThevoFloor alle Varianten

Kategorie des MP: Techn. Hilfe für behinderte Menschen

Gültig ab Auslieferdatum: 20/01/2020

Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien: Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG

Ort und Datum der Ausstellung: Bremervörde, 20.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoRelax alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	01/10/2019
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 01.10.2019

Sicherheitsbeauftragter

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'L. Wiesehan', is written over the printed name.

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoRelief alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	20/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 28.01.2021

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoSchlummerstern alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	20/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 20.01.2020

Sicherheitsbeauftragter

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'L. Wiesehan', is written over the printed name.

Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse: Klasse I

Produktbezeichnung: ThevoSoft alle Varianten


Kategorie des MP: Techn. Hilfe für behinderte Menschen

Gültig ab Auslieferdatum: 20/01/2020

Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien: Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG

Ort und Datum der Ausstellung: Bremervörde, 20.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: **Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG**
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoTherapy
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	13/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 13.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	ThevoVital alle Varianten
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	20/01/2021
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 28.01.2021

Sicherheitsbeauftragter

Lothar Wiesehan

A handwritten signature in blue ink, appearing to be 'L. Wiesehan', is written over the printed name 'Lothar Wiesehan'.

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	tRide Größe 1 und 2 mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	24/02/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 25.02.2020

Sicherheitsbeauftragter



Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung




Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Gehwagen Trio A Art.-Nr. 2055
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	13/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 13.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Gehwagen Trio B Art.-Nr. 2045
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	13/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 13.01.2020

Sicherheitsbeauftragter

Lothar Wiesehan

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'L. Wiesehan', is written over the printed name 'Lothar Wiesehan'.

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Gehwagen Trio BA Art.-Nr. 2040
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	14/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 14.01.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan

EG – Konformitätserklärung




Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Gehwagen Trio Standard Art.-Nr. 2050
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	13/01/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 13.01.2020

Sicherheitsbeauftragter



Lothar Wiesehan

EU-declaration of Conformity

Manufacturer: Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Denmark
Phone: +45 96347600
CVR: 52796628
SRN: Awaiting the Danish Medical Agency

Hereby declare that

Basic UDI-DI (GMN):	57143390005PQ
Product(s):	See table on page 2
Risk Class:	Class I (according to rules set out in Annex VIII)
ISO 9999 Class:	Stools Class 180906

Are in conformity with

REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 5 April 2017

And have been tested under

DS/EN 1335-1 Office furniture – Office work chair – Part 1: Determinations of dimensions.

DS/EN 1335-2 Office furniture – Office work chair – Part 2: Safety requirements.

DS/EN 1335-3 Office furniture – Office work chair – Part 3: Test methods.

EN1021-1 Furniture – Assessment of the ignitability of upholstered furniture – Part 1: Ignition source smouldering cigarette.

EN 1021-2 Furniture – Assessment of the ignitability of upholstered furniture – Part 2: Ignition source match flame equivalent.

And medical electrical equipment (see table on page 2) have been tested under

EN 60601-1 Medical electrical equipment – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance.

EN 60601-1-2 Medical electrical equipment – Part 1-2: General requirements for basic safety and essential performance – Collateral standard: Electromagnetic compatibility – Requirements and tests.

And therefore, satisfies all essential requirements with reference to

EN12182 Assistive products for persons with disability – General requirements and test methods.

And a risk analysis has been made according to

EN ISO 14971 Medical devices – Application of risk management to medical devices.

On behalf of Vermund Larsen A/S
Aalborg, May 1st, 2020



Bo Olesen
Business Process & Development Manager

Basic UDI-DI 57143390005PQ includes the following products and their associated configurations:

Item no.	Product	UDI-DI (GTIN)	Max. Load	Electrical
5024	VELA Tango 300	5714339056731	200kg	No
5105	VELA Tango 300E	5714339056748	200kg	Yes
8024	VELA 'XL-Bariatrisk'	5714339057202	200kg	No
8025	VELA 'XL-Bariatrisk'	5714339057219	200kg	Yes

EU-declaration of Conformity

Manufacturer : Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Distributor: Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Hereby declare that

Product :

Item no. : 5310
Description : VELA Hip Hop 50
Class : Office Chair Class 180903
Capacity : Max. user weight recommended 60 Kg.

Are in conformity with

COUNCIL DIREKTIVE 93/42/ECC of 14 June 1993 concerning medical devices.
Product falling under Class I and labelled with the CE in accordance with the procedure as described in Annex VII.

And have been tested under

DS/EN 1335-1:2001 Dimensions – Determinations of dimensions
DS/EN 1335-2:2009 Safety requirements.
DS/EN 1335-3:2009 Test methods.

EN1021-1:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 1: Ignition source smouldering cigarette.
EN 1021-2:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 2: Ignition source match flame equivalent.

And satisfies all essential requirements with reference to

EN12182:2012 Technical aids for the disabled – General requirements and test methods

That a risk analysis has been made and is available

EN ISO 14971:2012 Medical devices – Application of risk management to medical devices.

21. March 2018



Anders Hauerberg Hansen
Design Manager

EU-declaration of Conformity

Manufacturer : Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Distributor: Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Hereby declare that

Product :

Item no. :	5312
Description :	VELA Hip Hop 100
Class :	Office Chair Class 180903
Capacity :	Max. user weight recommended 60 Kg.

Are in conformity with

COUNCIL DIREKTIVE 93/42/ECC of 14 June 1993 concerning medical devices.
Product falling under Class I and labelled with the CE in accordance with the procedure as described in Annex VII.

And have been tested under

DS/EN 1335-1:2001 Dimensions – Determinations of dimensions
DS/EN 1335-2:2009 Safety requirements.
DS/EN 1335-3:2009 Test methods.

EN1021-1:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 1: Ignition source smouldering cigarette.
EN 1021-2:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 2: Ignition source match flame equivalent.

And satisfies all essential requirements with reference to

EN12182:2012 Technical aids for the disabled – General requirements and test methods

That a risk analysis has been made and is available

EN ISO 14971:2012 Medical devices – Application of risk management to medical devices.

21. March 2018



Anders Hauerberg Hansen
Design Manager

EU-declaration of Conformity

Manufacturer : Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Distributor: Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Hereby declare that

Product :

Item no.:	5332
Description :	VELA Hip Hop 300
Class :	Working chair Class 180903
Capacity :	Max. User weight recommended 60 Kg.

Are in conformity with

COUNCIL DIREKTIVE 93/42/EØF of 14 June 1993 concerning medical devices.
Product falling under Class I and labelled with CE in accordance with the procedure,
as described in Annex VII.

And have been tested under

DS/EN 1335-1:2001 Dimensions - Determinations of dimensions
DS/EN 1335-2:2009 Safety requirements.
DS/EN 1335-3:2009 Test methods.

EN1021-1:2014 Furniture – Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 1: Ignition source smouldering cigarette.
EN 1021-2:2014 Furniture – Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 2: Ignition source match flame equivalent.

And satisfies all essential requirements with reference to

EN12182:2012 Technical aids for the disabled – General requirements and test methods.

That a risk analysis has been made and is available

EN ISO 14971:2012 Medical devices – Application of risk management to medical devices.

15. January 2020



Bo Olesen
Business Process & Development Manager

EU-declaration of Conformity

Manufacturer : Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Distributor: Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Hereby declare that

Product :

Item no.: 5336
Description : VELA Hip Hop 300E
Class : Working chair Class 180903
Capacity : Max. User weight recommended 60 Kg.

Are in conformity with

COUNCIL DIREKTIVE 93/42/EØF of 14 June 1993 concerning medical devices.
Product falling under Class I and labelled with CE in accordance with the procedure,
as described in Annex VII.

And have been tested under

DS/EN 1335-1:2001 Dimensions - Determinations of dimensions
DS/EN 1335-2:2009 Safety requirements.
DS/EN 1335-3:2009 Test methods.

EN 60601-1 Medical electrical equipment – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance.

EN 60601-1-2 Medical electrical equipment – Part 1-2: General requirements for basic safety and essential performance – Collateral standard: Electromagnetic compatibility – Requirements and tests.

EN1021-1:2014 Furniture – Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 1: Ignition source smouldering cigarette.

EN 1021-2:2014 Furniture – Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 2: Ignition source match flame equivalent.

And satisfies all essential requirements with reference to

EN12182:2012 Technical aids for the disabled – General requirements and test methods.

That a risk analysis has been made and is available

EN ISO 14971:2012 Medical devices – Application of risk management to medical devices.

15. January 2020



Bo Olesen
Business Process & Development Manager

EU-declaration of Conformity

Manufacturer : Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Distributor: Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Hereby declare that

Product :

Item no. : 6010
Description : VELA Tango 50
Class : Therapy Chair Class 180903
Capacity : Max. user weight recommended 125 Kg.

Are in conformity with

COUNCIL DIREKTIVE 93/42/ECC of 14 June 1993 concerning medical devices.
Product falling under Class I and labelled with the CE in accordance with the procedure as described in Annex VII.

And have been tested under

DS/EN 1335-1:2001 Dimensions – Determinations of dimensions
DS/EN 1335-2:2009 Safety requirements.
DS/EN 1335-3:2009 Test methods.

EN1021-1:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 1: Ignition source smouldering cigarette.
EN 1021-2:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 2: Ignition source match flame equivalent.

And satisfies all essential requirements with reference to

EN12182:2012 Technical aids for the disabled – General requirements and test methods

That a risk analysis has been made and is available

EN ISO 14971:2012 Medical devices – Application of risk management to medical devices.

21. March 2018



Anders Hauerberg Hansen
Design Manager

EU-declaration of Conformity

Manufacturer : Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Distributor: Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Hereby declare that

Product :

Item no. : 6021 (black variant), 86021 (white variant)
Description : VELA Tango 100
Class : Therapy Chair Class 180903
Capacity : Max. user weight recommended 160 Kg.

Are in conformity with

COUNCIL DIREKTIVE 93/42/ECC of 14 June 1993 concerning medical devices.
Product falling under Class I and labelled with the CE in accordance with the procedure as described in Annex VII.

And have been tested under

DS/EN 1335-1:2001 Dimensions – Determinations of dimensions
DS/EN 1335-2:2009 Safety requirements.
DS/EN 1335-3:2009 Test methods.

EN1021-1:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 1: Ignition source smouldering cigarette.
EN 1021-2:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 2: Ignition source match flame equivalent.

And satisfies all essential requirements with reference to

EN12182:2012 Technical aids for the disabled – General requirements and test methods

That a risk analysis has been made and is available

EN ISO 14971:2012 Medical devices – Application of risk management to medical devices.

21. March 2018



Anders Hauerberg Hansen
Design Manager

EU-declaration of Conformity

Manufacturer : Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Distributor: Vermund Larsen A/S
Gøteborgvej 8-12
9200 Aalborg
Danmark
Tlf.: +45 96347600
Fax.: +45 98187166

Hereby declare that

Product :

Item no. : 6022 (black variant), 86022 (white variant)
Description : VELA Tango 200
Class : Therapy Chair Class 180903
Kapacitet : Max. user weight recommended 160 Kg.

Are in conformity with

COUNCIL DIREKTIVE 93/42/ECC of 14 June 1993 concerning medical devices.
Product falling under Class I and labelled with the CE in accordance with the procedure as described in Annex VII.

And have been tested under

DS/EN 1335-1:2001 Dimensions – Determinations of dimensions
DS/EN 1335-2:2009 Safety requirements.
DS/EN 1335-3:2009 Test methods.

EN1021-1:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 1: Ignition source smouldering cigarette.
EN 1021-2:2014 Furniture - Assessment of the ignitability of upholstered furniture - Part 2: Ignition source match flame equivalent.

And satisfies all essential requirements with reference to

EN12182:2012 Technical aids for the disabled – General requirements and test methods

That a risk analysis has been made and is available

EN ISO 14971:2012 Medical devices – Application of risk management to medical devices.

21. March 2018



Anders Hauerberg Hansen
Design Manager

EG – Konformitätserklärung



Hersteller: Thomas Hilfen für Körperbehinderte
GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstraße 1
D-27432 Bremervörde

Wir erklären hiermit, dass die nachfolgend genannten Produkte den grundlegenden Anforderungen des Medizinproduktegesetzes, sowie der Richtlinie 93/42/EWG entsprechen.

Produkt-Klasse:	Klasse I
Produktbezeichnung:	Z Zimmeruntergestell mit Varianten und Zubehör
Kategorie des MP:	Techn. Hilfe für behinderte Menschen
Gültig ab Auslieferdatum:	06/04/2020
Übereinstimmung mit folgenden Richtlinien:	Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte ergänzt durch Richtlinie 2007/47/EG
Ort und Datum der Ausstellung:	Bremervörde, 08.04.2020

Sicherheitsbeauftragter


Lothar Wiesehan