



## EC DECLARATION OF CONFORMITY

*Declaración de Conformidad CE*

<b>Company:</b> <i>Campania:</i>	Sunrise Medical S.L. Polígono Bakiola, 41 48498 Arrankudiaga Vizcaya / ESPAÑA
<b>Product:</b> <i>Producto:</i> <b>(May include accessories)</b> <i>(Incluye accesorios)</i>	<b>Shark RT</b>
<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, Dir. R&D, PDM manual Mobility, EU	<b>A</b>	20.04.2012
<b>Approval Name and Function</b> <i>Nombre y Función</i>	<b>Revision</b> <i>Revisión</i>	<b>Approval Date</b> <i>Fecha de aprobación</i>
<b>Signature (Sunrise Medical Approval representative)</b> <i>Firma</i>		

GMS Form Number:	Revision: <b>B</b>	Effective Date: <b>01.02.2010</b>
Form Owner: Heads of Engineering	Form Approver: Global Head of Engineering	GMS Change Number: