

## EB ATITIKTIES DEKLARACIJA CE DECLARATION OF CONFORMITY

**Gamintojo pavadinimas** UAB „Kasko Group“  
*Name of manufacturer* SRN: LT-MF-000007721

**Gamintojo adresas** A. Vivulskio g. 12D, 03221, Vilnius,  
*Address of manufacturer* Lietuva (Lithuania)

**Deklaruoja savo atsakomybę, kad medicinos priemonė**  
*Declares on our own responsibility, that Medical Device*

**Medicinos priemonės pavadinimas** ALIUMININĖ RAMPA  
VEŽIMĖLIUI  
*Medical device name* ALUMINIUM WHEELCHAIR RAMP

**Modelis / Model**  
**RAMP**

**Bazinis / Basic UDI-DI** 477903163RAMPKB

**Art.nr / REF**  
RAMP60 (length 60 cm)  
RAMP90 (length 90 cm)  
RAMP120 (length 120 cm)  
RAMP150 (length 150 cm)  
RAMP180 (length 180 cm)

**Atitinka Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių, kuriuo iš dalies keičiama Direktyva 2001/83/EB, Reglamentas (EB) Nr. 178/2002 ir Reglamentas (EB) Nr. 1223/2009, ir kuriuo panaikinamos Tarybos direktyvos 90/385/EEB ir 93/42/EEB ir priskiriamas I klasei pagal šio reglamento VIII priede nurodytą 1 klasifikavimo taisyklę.**

*Complies to Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council on medical devices and amending Directive 2001/83/EC, Regulation (EC) No 178/2002, Regulation (EC) No 1223/2009 and repealing Council Directives 90/385/EEC and 93/42/EEC and is classified as Class I medical device in accordance with criteria set out in Annex VIII, Rule 1 of Regulation (EU) 2017/745.*

Atitikčiai įvertinti pasitelkti darnieji standartai / *Applied harmonized standards:*

EN ISO 21856:2022 Pagalbinės priemonės. Bendrieji reikalavimai ir bandymo metodai  
*Assistive products - General requirements and test methods*

ISO 9001:2015 Kokybės vadybos sistema  
*Quality Management System*

**Vilnius, 2023-04-20**

**MARTYNAS VAINUTIS**

*Direktorius / Managing Director*

Pareigos ir parašas / *Name and signature*