

DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Fabricante Manufacturer	CANPER VENTURES, S.L.
Dirección Address	C/ La Mola, 21, Novelda, Alicante (03660), España C/ La Mola, 21, Novelda, Alicante (03660), Spain
CIF VAT	ESB42549907
Correo electrónico E-mail	info@geriafy.com
Declaramos, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, que los productos siguientes: We declare, under our sole responsibility, that the following products:	
Producto Product	Pack de cama articulada con barandillas Pack of adjustable bed with bed rails
Modelo Model	Impermeable Geriafy Waterproof Geriafy
Referencias de producto Product references	GL-0186, GL-0187, GL-0510, GL-0511, GL-0512, GL-0513, GL-0544, GL-0545, GL-0548, GL-0550, GL-0604, GL-0608, GL-0654, GL-0655, GL-0656, GL-0657, GL-0658, GF-0972
Son conformes a las disposiciones y normativas siguientes: They comply with the following provisions:	
Reglamento (UE) 2023/988 del Parlamento Europeo y del Consejo de 10 de mayo de 2023 relativo a la seguridad general de los productos. Regulation (EU) 2023/988 of the European Parliament and of the Council of 10 May 2023 on general product safety.	
UNE-EN 1334:1996 Mobiliario doméstico. Camas y colchones. Métodos de medida y tolerancias recomendadas. UNE-EN 1334:1996 Domestic furniture – Beds and mattresses – Methods of measurement and recommended tolerances.	
UNE-EN 597-1:2016 Mobiliario. Valoración de la ignición de colchones y bases tapizadas. Parte 1: Fuente de ignición: cigarrillo en combustión. UNE-EN 597-1:2016 Furniture – Assessment of the ignitability of mattresses and upholstered bed bases – Part 1: Ignition source smouldering cigarette.	
UNE-EN 597-2:2016 Mobiliario. Valoración de la ignición de colchones y bases tapizadas. Parte 2: Fuente de ignición: llama equivalente a una cerilla. UNE-EN 597-2:2016 Furniture – Assessment of the ignitability of mattresses and upholstered bed bases – Part 2: Ignition source: match flame equivalent.	
UNE-EN ISO 10993: Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 1, 5, 10 y 12. UNE-EN ISO 10993: Biological evaluation of medical devices – Part 1, 5, 10 and 12.	
Reglamento (CE) no 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 18 de diciembre de 2006, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y mezclas químicas (REACH). Regulation (EC) No 1907/2006 of the European Parliament and of the Council of 18 December 2006 concerning the Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals (REACH).	
Reglamento (UE) no 1007/2011 del Parlamento Europeo y del Consejo de 27 de septiembre de 2011 relativo a las denominaciones de las fibras textiles y al etiquetado y marcado de la composición en fibras de los productos textiles. Regulation (EU) No 1007/2011 of the European Parliament and of the Council of 27 September 2011 on textile fibre names and the labelling and marking of the fibre composition of textile products.	
Directiva 2006/42/CE del Parlamento Europeo y del Consejo de 17 de mayo de 2006 relativa a las máquinas. Directive 2006/42/EC of the European Parliament and of the Council of 17 May 2006 on machinery.	
UNE-EN ISO 12100:2012 Seguridad de las máquinas. Principios generales para el diseño. Evaluación del riesgo y reducción del riesgo. (ISO 12100:2010). UNE-EN ISO 12100:2012 Safety of machinery. General principles for design. Risk assessment and risk reduction (ISO 12100:2010).	
UNE-EN 60601-2-52:2010 Equipos electromédicos. Parte 2-52: Requisitos particulares para la seguridad básica y funcionamiento esencial de las camas de hospital. UNE-EN 60601-2-52:2010 Medical electrical equipment -- Part 2-52: Particular requirements for basic safety and essential performance of medical beds.	
La documentación técnica que demuestra la conformidad del producto con las normativas aplicables ha sido debidamente elaborada y está disponible para ser presentada a las autoridades competentes en caso de requerimiento. The technical documentation demonstrating the product's compliance with the applicable regulations has been duly prepared and is available to be presented to the competent authorities if required.	
Cargo del representante autorizado Position of the authorized representative	Responsable de calidad Quality manager
Lugar de emisión Issue place	Novelda (Alicante), España Novelda (Alicante), Spain
Nombre del representante autorizado, firma y fecha Name of the authorized representative, signature and date	