

Gebruiksaanwijzing



Delta tas (DE4097T)

Revisies

Revisie	Datum (dd-mm-jjjj)	Auteur	Beschrijving van de wijziging
V.1.0	23-10-2020	R. Keuning	Eerste uitgave t.b.v. ISO13485:2016
V.2.0	28-03-2025	R. Keuning	Tweede uitgave Manufacturer etc, MDR
V.2.1	16-02-2026	R. Keuning	Derde uitgave Foto's

Producttype + artikelnummer:

Premis Delta Rollator – onderdeel – accessoire. Tasje voor de Premis Delta rollator. Te gebruiken voor bij alle Delta's van Premis Medical BV,

Manufacturer's name: Premis Medical BV
Business: De Nort 20
 3931 NG Woudenberg
 The Netherlands

Verklaart hierbij dat het hieronder gespecificeerde product voldoet aan de essentiële gezondheids- en veiligheidseisen en in overeenstemming is met de bepalingen van de Verordening (MDR) van het Europees Parlement en de Raad inzake medische hulpmiddelen, inclusief de laatste wijzigingen, en de nationale wet.

Het hieronder gespecificeerde product is "technische hulp voor mensen met beperkingen", geclassificeerd als medisch hulpmiddel van Class I. De classificatie is gebaseerd op de vereisten van regel 1 van bijlage VII van Verordening (EU) 2017/245

Product: DE4097T
Classification: Class 1 = light risk class
SRN number: NL-MF-000005783
Udinummer: 08718874353604

Variaties:

Tas Delta	DE4097T
-----------	---------

Gereedschappen/materialen/systemen:

Gereedschappen	
Materialen	CE sticker, Delta tasje (DE4097T)

Inbegrepen in de verpakking van dit product:

2 Tasje voor de Delta rollator.

De activiteit:

Stap	Instructie	Bijzonderheden	Welk gereedschap/ materialen/systeem nodig
1.	Haal de tas uit de verpakking.		DE4097T
2.	Plaatsen van het tasje.	Klap de Delta rollator een klein stukje uit. Met de rits naar u gericht. Sla u de flappen van het tasje om het frame. Druk de drukknopen vast. Klap de Delta rollator voorledig uit. Na het uitklappen is de Delta rollator gebruiksklaar.	Tasje Delta DE4097T

Bijzonderheden:

In de tas kunt u maximaal 5 kg aan boodschappen doen.

Versie:	2.1	Klassificatie	Publiek/intern gebruik
Status:	In gebruik		
Datum:	16-02-2026	Auteur:	R.Keuning

Gebruiksaanwijzing



Delta tas (DE4097T)



Bevestigen tas



Vastmaken tas



Positie van tas

Grantieregeling:

De garantieperiode start op de datum van aanschaf. Bij online bestelde artikelen is dit de verzenddatum zoals vermeld op de factuur.

1. Garantie uitsluitingen:

- Gebruik van het product anders beschreven dan in deze gebruiksaanwijzing
- Bij een wijziging of reparatie van het product, welke niet geautoriseerd is door Premis Medical.
- Bij verkeerde afstelling van de steunen of bij niet gebruiken van de zijflappen heeft u géén garantie op schade aan de armbedjes.

2. Garantie bepalingen:

- Verzendkosten voor het retourneren van het product is niet inbegrepen in de garantie en een Retourformulier dient aangevraagd te worden bij Premis Medical voorafgaand aan een retourzending van het product naar Premis Medical.
- De garantietermijn van slijtage gevoelige en dynamische onderdelen van het product bedraagt 6 maanden vanaf datum van aanschaf.

Uitleg symbolen:

Symbol	Definition	Symbol	Definition
			Fabrikant
	Productiedatum		Goedgekeurd door de Europese unie
	Serienummer		Geautoriseerde EU-Vertegenwoordiger
	Gebruiksaanwijzing is online te vinden		Lees voor gebruik de gebruiksaanwijzing

Richtlijnen en regelgeving

- Alle producten die verkocht worden bij Premis Medical zijn CE gekeurd. Tevens voldoen wij vanuit onze ISO 9001 certificering aan de ISO standaarden voor Medische Hulpmiddelen. Hierdoor kunt u er op vertrouwen dat u het aangeschafte product veilig kunt gebruiken en de kwaliteit gewaarborgd blijft.
- Waar van toepassing voldoen de producten van Premis aan de MDD- en MDR-richtlijnen.
- Alle producten van Premis voldoen aan de toepasbare wet- en regelgevingen voor deze producten.

	Fabrikant
Premis Medical BV. de Nort 20, 3931 NG, Woudenberg The Netherlands	



Versie:	2.1	Klassificatie	Publiek/intern gebruik
Status:	In gebruik		
Datum:	16-02-2026	Auteur:	R.Keuning

Gebruiksaanwijzing



Delta tas (DE4097T)

Pagina	3 van 3
Doc.nr.	G.1.1.10.5006 DE4097T
Procedure- verantwoordelijke	Directie
Revisiedatum	16-02-2026

Voldoet aan de relevante eisen van medische hulpmiddelen volgens de:

MDR:2017-745
 NEN: EN:IEC 62366-1:2015
 NEN: EN:ISO 15223-1:2016
 NEN: EN:ISO 14971-1:2015
 NEN: EN:ISO 11199-2:2021
 CEN: NL:1985:1998
 NEN: EN:ISO 21856:2022

De bijbehorende technische documentatie is ter inzage beschikbaar.

Uitleg:

MDR: 2017-745

Verordening medische hulpmiddelen - Aanvraag voor medische hulpmiddelen

NEN: EN:IEC 62366-1:2015

Medische hulpmiddelen - Toepassing van bruikbaarheidstechniek op medische hulpmiddelen

NEN: EN:ISO 15223-1:2016

Medische hulpmiddelen - Symbolen die moeten worden gebruikt op etiketten van medische hulpmiddelen, etikettering en te verstrekken informatie

NEN: EN:ISO 14971-1:2015

Medische hulpmiddelen - Toepassing van risicobeheer op medische hulpmiddelen

NEN:EN:ISO 11199-2:2021

Met beide armen gemanipuleerde loophulpmiddelen - Eisen en testmethoden -

CEN: NL:1985:1998

Loophulpmiddelen - Algemene eisen en testmethoden

NEN: EN:ISO 21856:2022

Hulpmiddelen – Algemene eisen en testmethoden

Versie:	2.1	Klassificatie	Publiek/intern gebruik
Status:	In gebruik		
Datum:	16-02-2026	Auteur:	R.Keuning