

EF-0912 – CE-Declaration of Conformity/

Konformitätserklärung/ Déclaration de Conformité

Version 5

Trusted Solutions,
Passionate People



We declare under our sole responsibility that the product listed below

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt

Nous déclarons sous notre propre responsabilité que le dispositif médical

Product description, Code, Type, Model

Produktbezeichnung; Code, Typ, Modell

Nom, code, type, modèle

Action 4 NG

Action 4 NG Heavy Duty

Action 4 NG XLT

manufactured by:

hergestellt durch:

fabriqué par:

Invacare France Operations

Route de Saint Roch

37230 FONDETTES

FRANCE

meets all the provisions of the of the Medical Device Directive 93/42/EEC, Annex VII, which apply to it.

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG, Anhang VII, entspricht, die anwendbar sind.

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE, annexe VII, qui le concernent.

Device Classification according to Annex IX

Class I

Produktklassifizierung nach Anhang IX

Klasse I

Classification selon l'annexe IX

Classe I

Applied harmonised standards,
national standards or other
normative documents

EN12183:2014

Angewandte harmonisierte Normen, nationale
Normen oder andere normative Dokumente

Normes harmonisées, normes nationales et
autres documents normatifs appliqués

Initial date of first Declaration of Conformity

2009

Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung

Année de première Déclaration de Conformité

Issue date: 15 NOV.2017

Operations Manager (Name printed and sign.)

Erstellt am:

Geschäftsführer

Date de délivrance:

Le Directeur des Opérations

Quality Manager (Name printed and sign.)

Leiter Qualitätsmanagement

Le Directeur de Qualité