

CE - Declaration of Conformity

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, Type, Model, Intended

Purpose

Produktbezeichnung, Typ, Model, Anwendungszweck
Nom, type, modèle, destination

Electric Power Add-on for manual wheelchairs
Elektrischer Zusatzantrieb für manuelle Rollstühle
Motorisation électrique pour fauteuils roulants manuels

e-motion M25

4046727e-motionM258K

Basis UDI-DI :

Manufactured by:

hergestellt durch:
fabriqué par:

Alber GmbH
Vor dem Weißen Stein 14
72461 Albstadt

Single registration number (SRN)

DE-MF-000005502

meets all the provisions of the of the Medical Device Regulation 2017/ 745, Annex I, which apply to it.

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Verordnung 2017/ 745, Anhang I, entspricht, die anwendbar sind.
remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 2017/745, annexe I, qui le concernent.

Device Classification according to Annex VIII Class I

Produktklassifizierung nach Anhang VIII Klasse I
Classification selon l'annexe VIII Classe I

Applied harmonised standards, common specifications, national standards or other normative documents

Angewandte harmonisierte Normen, gemeinsame Spezifikationen nationale Normen oder andere normative Dokumente
Normes harmonisées, spécifications communes, normes nationales et autres documents normatifs appliqués

EN 12184

Initial date of first Declaration of Conformity 12.10.2018

Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung
Année de première Déclaration de Conformité

Issue date: 08.06.2021

Erstellt am:
Date de délivrance:

Managing Director
Geschäftsführer
Le Directeur Général
Hansjörg Reiner

