

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	Rollator Maxi+, 550, 650
Produktbezeichnung; Code, Typ, Modell Nom, code, type, modèle	12122, 12120
manufactured by:	Invacare Rea AB
hergestellt durch: fabriqué par:	Växjövägen 303 SE-343 71 Diö Sweden

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
Produkteklassifizierung nach Anhang IX	Klasse I
Classification selon l'annexe IX	Classe I

Applied harmonised standards, national standards or other normative documents	ISO1199-2: 2005 Walking aids manipulated by both arms --Requirements and test methods --Part 2 : Rollators
Angewandte harmonisierte Normen, natio- nale Normen oder andere normative Doku- mente	
Normes harmonisées, normes nationales et autres documents normatifs appliqués	

Initial date of first Declaration of Conformity 2011-03-21

Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung
Année de première Déclaration de Conformité
Issue date: 2017-09-27

Erstellt am:
Date de délivrance:

Operations Manager (Name printed and sign.)

Göran Löfgren

Geschäftsführer
Le Directeur des Opérations

Quality Manager (Name printed and sign.)

Henrik Blomdahl

Leiter Qualitätsmanagement
Le Directeur de Qualité