



Yes, you can:

CE Declaration of Conformity

EG-Konformitätserklärung
Déclaration CE de Conformité

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

Pronto M41

manufactured by:

hergestellt durch:
fabriqué par:

Invacare Deutschland GmbH
Kleiststraße 49
32457 Porta Westfalica / Germany

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 qui le concernent.

Device Classification according to Annex IX

Produkteklassifizierung nach Anhang IX
Classification selon l'annexe IX

Class I

Klasse I

Classe I

Issue date: 06.05.2014

Erstellt am:

Date de délivrance:

Operations Manager

Geschäftsführer

Le Directeur des Opérations

Quality Manager

Leiter Qualitätsmanagement

Le Directeur de Qualité