

EF-0912 – EU Declaration of Conformity

Version 11



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, Intended purpose

*Produktbezeichnung; Code, Typ, Modell, Anwendungszweck
Description du produit ; code, type, modèle, destination*

Basic UDI-DI:

manufactured by:

*hergestellt durch:
fabriqué par:*

Single registration number (SRN)



EC-Tracking System for ROBIN range

5600494ECTRACKSJ

Invacare Portugal, Lda.

Rua da Estrada Velha, 949
4465-784 Leça do Balio
Portugal

PT-MF-000006551

N/A

meets all the provisions of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices, especially Annex I - III, which apply to it.

*allen Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte, insbesondere Anhang I - III, entspricht, die anwendbar sind.
remplit toutes les exigences du Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux, en particulier annexe I - III, 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 ISO 10535

*Angewandte harmonisierte Normen, gemeinsame Spezifikationen
nationale Normen oder andere normative Dokumente*

*Normes harmonisées, spécifications communes, normes nationales et
autres documents normatifs appliqués*

Initial date of first Declaration of Conformity 28-Oct-2004

*Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung
Année de première Déclaration de Conformité*

Place and issue date: Porto, 18-Jun-2021

*Ausstellungsort und -datum:
Lieu et date de délivrance:*

Managing Director Operations

Daniel Gonçalves

Geschäftsführer

Le Directeur des Opérations