

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,
Zweckbestimmung*

Description du produit; code, type, modèle, destination

Toilet Seat Raiser
 Toilettensitzerhöhung
 Réhausse WC

Aquatec® 90 Ergo

The Aquatec 90 Ergo is intended to be used as an entry level aid for self-hygiene care and toilet purposes by users who have limited leg function. The seating height on the toilet is increased by the product. Therefore, it provides additional support for sitting down or standing up from a toilet seat and is installed on standard toilet bowls.

Aquatec 90 Ergo dient Benutzern, die die Beine nur eingeschränkt nutzen können, als Einstiegsilfe bei der Eigenhygiene und dem Toilettengang. Durch dieses Produkt wird die Sitzhöhe der Toilette erhöht. Es bietet daher zusätzliche Unterstützung beim Hinsetzen auf bzw. Aufstehen von einem Toilettensitz. Das Produkt ist für die Anbringung an Standard-Toilettenschüsseln vorgesehen.

L'Aquatec 90 Ergo st destiné à être utilisé comme aide basique pour les soins d'hygiène personnelle et pour aller aux toilettes par des utilisateurs qui ont un usage limité des jambes. La hauteur d'assise sur les toilettes est augmentée par le produit. Par conséquent, il fournit une aide supplémentaire pour s'asseoir ou se relever des toilettes et s'installe sur des cuvettes de toilettes standard.

Basic UDI-DI:

4028698TSR90ErgoYG

manufactured by:

*hergestellt durch:
fabriqué par:*

Invacare GmbH
 Am Achener Hof 8
 88316 Isny - GERMANY

Single registration number (SRN)

DE-MF-000006985



Not applicable
 Nicht zutreffend
 Non applicable

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

*allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 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

*Produkteklassifizierung nach Anhang VIII
 Classification selon l'annexe VIII*

Klasse I
 Classe I

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

ISO 17966:2016

*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 24th February 2022

Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung

Année de première Déclaration de Conformité

Place and issue date: Isny, 02st March 2022

Operations Manager

Ausstellungsort und -datum: (Rev. 2)

Marc Binder

Lieu et date de délivrance:

Geschäftsführer

Le Directeur des Opérations