

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

manufactured by:

hergestellt durch:

fabriqué par:

BIRDIE EVO lifter

BIRDIE EVO COMPACT lifter

BIRDIE EVO PLUS lifter

INVACARE Portugal, Lda

Rua da Estrada Velha, 949

4465-784 Leça do Balio

Portugal

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

Produktklassifizierung nach Anhang IX

Klasse I

Classification selon l'annexe IX

Classe I

Applied harmonised standards,
national standards or other
normative documents

ISO 10535

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

04.06.2018

Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung

Année de première Déclaration de Conformité

Issue date: 04.06.2018

Operations Manager - Daniel Gonçalves

Geschäftsführer

Le Directeur des Opérations



Erstellt am:

Quality Manager – Isabel Carqueija

Leiter Qualitätsmanagement

Date de délivrance:

Le Directeur de Qualité

