

# EF-0912 - CE - Declaration of Conformity

Version 6



Yes, you can.

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

Propad Revolve<sup>SI</sup> and Revolve<sup>V</sup> Cushions

Product Line – 3655

Includes all cover options and all size variants

manufactured by:

hergestellt durch:

fabriqué par:

Invacare UK Operations  
Pencoed Technology Park,  
Pencoed, Bridgend, CF35 5AQ

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

XXXX

Angewandte harmonisierte Normen, nationale  
Normen oder andere normative Dokumente

Normes harmonisées, normes nationales et  
autres documents normatifs appliqués

Initial date of first Declaration of Conformity

02.06.2016

Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung

Année de première Déclaration de Conformité

Issue date: 06.02.2019

Operations Manager (Name printed and sign.)

CHRIS BEVAN

Erstellt am:

Geschäftsführer

Date de délivrance:

Le Directeur des Opérations

GRANT ELLIOTT

Quality Manager (Name printed and sign.)

Leiter Qualitätsmanagement

Le Directeur de Qualité