

EF-0912 – Declaration of Conformity

Version 10



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, Intended purpose

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

Transfer Aid
Transferhilfe
Aide au transfert

Aquatec® Disk

Basic UDI-DI:

4028698DiskC5

manufactured by:

*hergestellt durch:
fabriqué par:*

Invacare GmbH
Am Achener Hof 8
88316 Isny - GERMANY

Single registration number (SRN)



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 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

*Produkteklassifizierung nach Anhang VIII Klasse I
Classification selon l'annexe VIII Classe I*

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

DIN EN ISO 12182:2012

*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 03rd May 1995

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

Place and issue date: Isny, 21st December 2020
Ausstellungsort und -datum: (Rev. 8)

Lieu et date de délivrance:

Operations Manager

Marc Binder

*Geschäftsführer
Le Directeur des Opérations*