

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)



Action Ampla, Manual wheelchair

3662050ActionAmplaDF

Invacare France Operations SAS
 Route de St Roch
 37230 Fondettes
 FRANCE

FR-MF-000006807

Not Applicable, the manufacturer is located in the European Union

meets all the provisions of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices, especially Annex I to 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 à III, qui le concernent.*

Device Classification according to Annex VIII

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

Class I
 Klasse I
 Classe I

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

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

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

EN 12183:2014

Initial date of first Declaration of Conformity

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

29JAN2020

Place and issue date: Fondettes, 25JUN2021

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

Operations Manager

*Geschäftsführer
 Le Directeur des Opérations*

Eric Regis

