

# Declaration of Conformity

Trusted Solutions,  
Passionate People



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	<b>Action 5 / MyOn HC</b> (including Rigid version)
manufactured by: hergestellt durch: fabriqué par:	Invacare France Operations Route de Saint Roch 37230 FONDETTES FRANCE

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 qui le concernent.

Device Classification according to Annex IX	Class I
Produktklassifizierung nach Anhang IX	Klasse I
Classification selon l'annexe IX	Classe I

Issue date: 14 SEP 2018

Erstellt am:  
Date de délivrance:

Operations Manager (Name printed and sign.)

Geschäftsführer  
Le Directeur des Opérations

Quality Manager (Name printed and sign.)

Leiter Qualitätsmanagement  
Le Directeur de Qualité

JP BOSLE