



EG-Konformitätserklärung – EC Declaration of Conformity

entsprechend Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte
according to Annex VII of the Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices

Die Drive Medical GmbH & Co. KG erklärt in alleiniger Verantwortung, dass das
We, Drive Medical GmbH & Co. KG declare on our own responsibility that the

Produkt / Product	Wechseldrucksystem / Alternating pressure system
Modell / Type	Med Aire DuoWave
Art.-Nr. / Art. No.	820000200

Produkt der Klasse I, nach Regel 1 "Nicht invasives Produkt", die grundlegenden Anforderungen des Anhangs I der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte, unter Berücksichtigung der Änderungen durch die Richtlinie 2007/47/EG über Medizinprodukte, erfüllt.

Product of class I, according to rule 1 „Non-invasive product“, meets the essential Requirements of Annex I of the Council Directive 93/42/EEC in consideration of the Directive 2007/47/EC concerning medical devices.

Diese Konformitätserklärung verliert ihre Gültigkeit am 10. November 2021
This Declaration of Conformity will lose their validity at November, 10th 2021

Isny, 10. November 2016 - Isny, 10th. November 2016

Drive Medical GmbH & Co. KG


Stephen Smith
Geschäftsführer – Managing Director