

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*

Basic UDI-DI:

manufactured by:

*hergestellt durch:
fabriqué par:*

Single registration number (SRN)



Rea Clematis Pro, manual wheelchair,
including version:
Rea Clematis E-tilt

N/A

Invacare France Operations SAS

Route de Saint Roch
37230 Fondettes, France

N/A

N/A, the manufacturer is located in 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

*Produktklassifizierung 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*

EN12183:2014

Initial date of first Declaration of Conformity

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

27 FEB 2020

Place and issue date: Fondettes, 08 JUL 2020

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

Operations Manager

Eric Regis

Geschäftsführer
Le Directeur des Opérations