

CE - Declaration of Conformity

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, Type, Model, Intended Purpose

Produktbezeichnung, Typ, Model, Anwendungszweck
Nom, type, modèle, destination

Electric Power Add-on for manual wheelchairs
Elektrischer Zusatzantrieb für manuelle Rollstühle
Motorisation électrique pour fauteuils roulants manuels

twion T24 (M24)

4046727twionTE

Basis UDI-DI :

Manufactured by:

hergestellt durch:

fabriqué par:

Alber GmbH

Vor dem Weißen Stein 14

72461 Albstadt

Single registration number (SRN)

DE-MF-000005502

meets all the provisions of the of the **Medical Device Regulation 2017/ 745 MDR** and Directive 2011/65/EU (RoHS II).

allen Anforderungen der Medizinprodukteverordnung 2017/ 745 MDR und der Richtlinie 2011/65/EU (RoHS II) entspricht.

remplit toutes les exigences de la règlement sur les dispositifs médicaux 2017/745 et directive 2011/65/EU (RoHS II).

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

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

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

EN 12184

EN IEC 63000 (RoHS II)

Initial date of first Declaration of Conformity 05.07.2019

Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung

Année de première Déclaration de Conformité

Place, issue date: Albstadt, 08.01.2025

Managing Director Johannes Beltman

Erstellt am:

Date de délivrance:

Geschäftsführer

Le Directeur Général

