



## 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	Rollator
Modelle / Types	Cristallo (silber/silver)
Art.-Nr. / Art. No.	722 100 000

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 02.Mai 2022  
This Declaration of Conformity will lose their validity at May, 2<sup>nd</sup>. 2022

Isny, 02. Mai 2017 - Isny, May 2<sup>nd</sup>. 2017

**Drive Medical GmbH & Co. KG**

Stephen Smith  
Geschäftsführer – *Managing Director*