



**EC DECLARATION OF CONFORMITY**  
*EU Konformitätserklärung*

<b>Company:</b> <i>Die Firma</i>	Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / HD
-------------------------------------	---

<b>Product:</b> <i>Produkt</i> <b>(May include accessories)</b> <i>(Kann Zubehör beinhalten)</i>	 e-mpulse R20
---	------------------

We, Sunrise Medical declare under our sole responsibility that the product(s) to which this declaration relates, is a class 1 device, and is in conformity with the requirements of EC Council Directive for Medical Devices 93/42/EEC.

*Wir, Sunrise Medical, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, auf welches sich diese Erklärung bezieht, ein Klasse 1 Gerät ist und das es den einschlägigen Bestimmungen der EG Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht.*

This was verified with conformity evaluation procedures according to Medical Device Directive Annex VII.

*Dies wurde durch ein Konformitätsbewertungsverfahren nach Medizinprodukte - Richtlinien Anhang VII nachgewiesen.*

Michael Kutzer, Director R&D and PDM, Europe	A	12.04.2019
<b>Approval Name and Function</b> <i>Name und Funktion</i>	<b>Revision</b> <i>Revision</i>	<b>Approval Date</b> <i>Genehmigungsdatum</i>
<b>Signature</b> (Sunrise Medical Approval representative) <i>Unterschrift</i>		

GMS Form Number:	Revision: <b>B</b>	Effective Date: <b>01.02.2010</b>
Form Owner: Heads of Engineering	Form Approver: Global Head of Engineering	GMS Change Number:
Page 1 of 1		