

# 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

**viamobil V25**

**Basis UDI-DI :**

4046727viamobilV25RN

**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, Annex I, which apply to it.

allen Anforderungen der Medizinprodukte-Verordnung 2017/ 745, Anhang I, entspricht, die anwendbar sind.  
*remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 2017/745, annexe I, qui le concernent.*

**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

**Initial date of first Declaration of Conformity** 25.06.2019

Erstmalige Ausstellung der Konformitätserklärung  
Année de première Déclaration de Conformité

**Issue date:** 09.06.2021

Erstellt am:  
Date de délivrance:

Managing Director  
Geschäftsführer  
Le Directeur Général  
Hansjörg Reiner

