



EF- Overensstemmelseserklæring
EU- Declaration of Conformity
EC- Declaration de Conformity

Udløbsdato:
valid until:
valable jusqu'au:

16.06.2027

TA Service
Centervej Syd 2
4733 Tappernøje
Denmark

Single registration number: **DK-MF-000042954**

erklærer, som vores fulde ansvar, at det medicinske udstyr og dets tilbehør
declares, solely responsible, that the medical device and its accessory
declare, en toute responsabilité, que le dispositif médical et son accessoire

BASIC UDI-DI	Product Model
57400010IW7E	Indoor Wave FWD
57400010iQ9K	iQ FWD/MWD/RWD
57400010SU88	iQ FWD Stand-up
57400010MySeat2R	TA iQ MYSeat MWD/FWD

opfylder alle de bestemmelser i EU-forordning 2017/745 og direktiv 2011/65/EU (RoHS)
med deres ændringer.
meets all requirements of the EU-Regulation 2017/745 and directive 2011/65/EU (RoHS)
with their amendments.
remplit toutes les exigences du règlement UE 2017/745 et de la directive 2011/65/EU (RoHS)
avec leurs amendements.

Klassificeringen i klasse **I** er foretaget i henhold til bilag VIII regel 1,13 i EU-regulering.
The product is classified in class **I** according to annex VIII rule 1,13 of the EU-Regulation.
Le produit est classé dans la classe **I** selon le annexe VIII règle 1,13 de la UE-règlement.

Fyldestgørende teknisk dokumentation er tilgængelig for inspektion.
A corresponding technical documentation is available for examination.
Une documentation technique s'y rapportant est tenue à disposition pour prise de connaissance.

Sted, Dato/ Place, Date / Lieu, Date
Tappernøje, 2026.06.16

Ledelse / Management / Direction
Ronni Thorskov Kirkebække

Udviklingsleder / Development Manager /
Responsable du développement
Alexander Bergen