

**Declaration of Conformity · Konformitätserklärung
Verklaring van overeenstemming · Déclaration de conformité**

According to the revision of the technical documentation February 1st 2021
Gemäß der Technischen Dokumentation mit Änderungsstand vom 1. Februar 2021
Volgens de revisie van de technische documentatie 1 februari 2021
Selon la révision de la documentation technique du premier février 2021

Product Information · Informationen zum Produkt · Productinformatie · Informations sur le produit**Product · Produkt · Produit:**

Four (4) wheel outdoor rollator · Außenrollator mit vier (4) Räder
Vier (4) wiel buiten rollator · Déambulateur extérieur à quatre (4) roues

Model · Modell · Modèle:

Let's Go Out

Art. No. · Art.Nr. · N° art.:

0120/0130/0140/0150

With the basis-UDI-DI · Mit der Basis-UDI-DI · Met de basis-UDI-DI · Avec la base-UDI-DI:

735003688LGO01008S

Trust Care AB declares as the manufacturer with sole responsibility that "Let's Go Out" (four wheel) rollator is in conformity with the requirements of all the provisions of the MDR 2017/745 which apply to it and is registered as a class 1 medical device. Conformity assessment procedure MDR Art. 52 & Annex II, III

Trust Care AB erklärt als Hersteller mit alleiniger Verantwortung, dass der "Let's Go Out" (Außenrollator mit vier (4) Räder) mit den Anforderungen aller für ihn geltenden Bestimmungen der MDR 2017/745 übereinstimmt und als Medizinprodukt der Klasse 1 registriert ist. Konformitätsbewertungsverfahren MDR Art. 52 & Anhang II, III

Trust Care AB verklaart als fabrikant met uitsluitende verantwoordelijkheid dat "Let's Go Out" (vierwiel) rollator in overeenstemming is met de eisen van alle bepalingen van de MDR 2017/745 die erop van toepassing zijn en is geregistreerd als een medisch hulpmiddel van klasse 1.

Conformiteitsbeoordelingsprocedure MDR Art. 52 & bijlage II, III

Trust Care AB, en tant que fabricant, déclare sous sa seule responsabilité que le déambulateur "Let's Go Out" (quatre roues) est conforme aux exigences de toutes les dispositions du MDR 2017/745 qui lui sont applicables et est enregistré comme dispositif médical de classe 1. Procédure d'évaluation de la conformité MDR Art. 52 & Annexe II, III

Applied standards · Angewandte Normen · Toegepaste normen · Normes appliquées

DIN EN ISO 11199-2: 2005

ISO 10993-5:2009

Malmö, 20th February 2021 · Malmö, Schweden, 1. Februar 2021
Malmö, Zweden, 1 februari 2021 · Malmö, Suède, 1er février 2021



Diego Carloni

Managing Director · Geschäftsführer · Directeur