

**Meyra-Ortopedia Vertriebsgesellschaft mbH**

Meyra-Ring 2  
32689 Kalletal-Kalldorf

erklärt, basierend auf dem Prüfbericht Nr. ....  
in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt und sein Zubehör  
declare, based on the test report no. ....  
solely responsible, that the medical device and its accessory  
declare, fonde dans le test rapport numéro .....  
en toute responsabilité, que le dispositif médical et son accessoire

**Modell 9050**

allen Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42/EWG entspricht.  
meets all the provisions of the EC-Directive 93/42/EEC which apply to him.  
remplit toutes les exigences de la EC-Directive 93/42/CEE qui le concernait.

Die Klassifizierung in Klasse I gemäß Medizinproduktegesetz erfolgte nach Anhang IX  
Regel 1 der EG-Richtlinie 93/42/EWG.

The product is classified in class I according to annex IX rule 1 of the EC-Directive  
93/42/EEC

Le produit est classé dans la classe I selon le annexe IX règle 1 de la EC-Directive  
93/42/CEE

Angewandte Normen/ Applied standards/ Appliquée normes:

- DIN EN 12182:1999 Technische Hilfen /Technical aids/Aides techniques
- DIN EN 12183:2009 Manuelle Rollstühle/Manually propelled wheelchairs/ Fautteuils roulants a propulsion manuelle
- DIN EN 12184:2009 Elektrorollstühle/Electrically powered wheelchairs/ Fautteuils roulants électriques
- EN ISO 14971:2009 Risikomanagement/riskmanagement/management du risk

Eine entsprechende technische Dokumentation wird zur Einsicht bereitgehalten.

A corresponding technical documentation is available for examination.

Une documentation technique s'y rapportant est tenue à disposition pour prise de  
connaissance.

Kalletal-Kalldorf, den 09.08.10...  
Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

  
.....  
Geschäftsleitung/ Management/ Direction