

MEYRA

**EG- Konformitätserklärung
EC- Declaration of Conformity
EC- Declaration de Conformity**

Revision: I

Datum/Date/Date

01.11.2013

MEYRA GmbH

Meyra-Ring 2
32689 Kalletal-Kalldorf

erklärt, in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt und sein Zubehör
declares, solely responsible, that the medical device and its accessory
declare, en toute responsabilité, que le dispositif médical et son accessoire

3.940

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 12182:2012 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 14971:2013 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 01.11.2013

Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

.....
Geschäftsleitung/ Management/ Direction