

MEYRA

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

Revision: III

Datum/Date/Date

01.04.2017

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

EUROCHAIR 1.750

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 | Technische Hilfen /Technical aids/Aides techniques |
| ☒ DIN EN 12183 | Manuelle Rollstühle/Manually propelled wheelchairs/ Fautteuils roulants a propulsion manuelle |
| ☐ DIN EN 12184 | Elektrorollstühle/Electrically powered wheelchairs/ Fautteuils roulants électriques |
| ☒ EN ISO 14971 | Risikomanagement/riskmanagement/management du risk |
| ☐ 2011/65/EU (Rohs 2) | Beschränkung gefährlicher Stoffe in Elektrogeräten/ Restriction of dangerous materials in power devices/
Restriction du matériel dangereux dans les appareils électriques |

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 01.04.2017
Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date



.....
Geschäftsleitung/ Management/ Direction

MEYRA	Prohlášení o shodě	Revize: III Datum: 01.04.2017										
MEYRA GmbH Meyra-Ring 2 32689 Kalletal-Kalldorf prohlašuje, na vlastní odpovědnost, že zdravotnický prostředek a jeho příslušenství EUROCHAIR 1.750 odpovídá všem požadavkům Evropské Směrnice Rady 93/42/EHS. Produkt je klasifikován do třídy I dle přílohy IX Pravidlo 1 Směrnice ES 93/42/EHS. Aplikované normy: <table><tr><td>☒ DIN EN 12182</td><td>Technické pomůcky</td></tr><tr><td>☒ DIN EN 12183</td><td>Mechanické invalidní vozíky</td></tr><tr><td>☐ DIN EN 12184</td><td>Elektrické invalidní vozíky</td></tr><tr><td>☒ EN ISO 14971</td><td>Řízení rizik</td></tr><tr><td>☐ 2011/65/EU (Rohs 2)</td><td>Omezení nebezpečných látek v elektrických zařízeních</td></tr></table> Příslušná technická dokumentace je dostupná k nahlédnutí. Kalletal-Kalldorf, dne 01.04.2017 Místo, datum <i>podpis</i> Vedení společnosti			☒ DIN EN 12182	Technické pomůcky	☒ DIN EN 12183	Mechanické invalidní vozíky	☐ DIN EN 12184	Elektrické invalidní vozíky	☒ EN ISO 14971	Řízení rizik	☐ 2011/65/EU (Rohs 2)	Omezení nebezpečných látek v elektrických zařízeních
☒ DIN EN 12182	Technické pomůcky											
☒ DIN EN 12183	Mechanické invalidní vozíky											
☐ DIN EN 12184	Elektrické invalidní vozíky											
☒ EN ISO 14971	Řízení rizik											
☐ 2011/65/EU (Rohs 2)	Omezení nebezpečných látek v elektrických zařízeních											