



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

gültig bis:  
valid until:  
valable jusqu'au:

01.06.2027

**MEYRA GmbH**

Kleiststraße 49  
32457 Porta Westfalica  
(Hersteller/Manufacturer/Fabricant)

**Single registration number: DE-MF-000005780**

erklärt, in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt und seine Optionen  
declares, solely responsible, that the medical device and its options  
declare, en toute responsabilité, que le dispositif médical et ses options

**Modellnummer: 1.610**

**Modellname: iCHAIR MC1 LIGHT**

**BASIC UDI-DI: 40327662555283**

allen Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 und der Richtlinie 2011/65/EU (RoHS)  
mit deren Änderungen entspricht.  
meets all requirements of the EC-Regulation 2017/745 and directive 2011/65/EU (RoHS)  
with their amendments.  
remplit toutes les exigences du règlement EC 2017/745 et de la directive 2011/65/EU (RoHS)  
avec leurs amendements.

Die Klassifizierung in Klasse I erfolgte nach Anhang VIII Regel 1,13 der Verordnung.  
The product is classified in class I according to annex VIII rule 1,13 of the EC-Regulation  
Le produit est classé dans la classe I selon le annexe VIII règle 1,13 de la EC-règlement

**Zweckbestimmung/intended purpose/Utilisation prévue:**

Elektro-Rollstuhl zur Verbesserung der selbstständigen Mobilität im Innen- und Außenbereich

Electric wheelchair to improve independent mobility indoors and outdoors

Fauteuil roulant électrique pour améliorer la mobilité autonome à l'intérieur et à l'extérieur

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.

Port Westfalica, den 14.10.2024

Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

.....  
Ralf Rütten  
Geschäftsleitung/ Management/ Direction