



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: 1.650

Modellname: iCHAIR MEYLIFE

BASIC UDI-DI: 4032766660869E

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 indépendante 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.

Porta Westfalica, den 14.10.2024

Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

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