

**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 XXL 1.760**

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

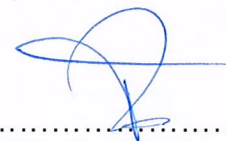
Angewandte Normen/ Applied standards/ Appliquée normes:

- |  |  |
|--|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> DIN EN 12182 | Technische Hilfen /Technical aids/Aides techniques   |
| <input checked="" type="checkbox"/> DIN EN 12183 | Manuelle Rollstühle/Manually propelled wheelchairs/ Fautteuils roulants a propulsion manuelle  |
| <input type="checkbox"/> DIN EN 12184            | Elektrorollstühle/Electrically powered wheelchairs/ Fautteuils roulants électriques  |
| <input checked="" type="checkbox"/> EN ISO 14971 | Risikomanagement/riskmanagement/management du risk   |
| <input type="checkbox"/> 2011/65/EU (Rohs 2)     | Beschränkung gefährlicher Stoffe in Elektrogeräten/ Restriction of dangerous materials in power devices/<br>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**

**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

**FORMAT 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:

- |  |  |
|--|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> DIN EN 12182 | Technische Hilfen /Technical aids/Aides techniques   |
| <input checked="" type="checkbox"/> DIN EN 12183 | Manuelle Rollstühle/Manually propelled wheelchairs/ Fautteuils roulants a propulsion manuelle  |
| <input type="checkbox"/> DIN EN 12184            | Elektrorollstühle/Electrically powered wheelchairs/ Fautteuils roulants électriques  |
| <input checked="" type="checkbox"/> EN ISO 14971 | Risikomanagement/riskmanagement/management du risk   |
| <input type="checkbox"/> 2011/65/EU (Rohs 2)     | Beschränkung gefährlicher Stoffe in Elektrogeräten/ Restriction of dangerous materials in power devices/<br>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**

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

Revision: II

Datum/Date/Date

01.09.2015

**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

**iChair mc front 1.613**

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 12183:2014 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
- 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 01.09.2015

Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

  
.....  
Geschäftsleitung/ Management/ Direction

**MEYRA**

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

Revision: II  
Datum/Date/Date  
01.09.2015

**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

**iChair mc3 - 1.612**

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 12183:2014 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
- 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 01.09.2015  
Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

.....  
Geschäftsleitung/ Management/ Direction

**MEYRA**

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

Revision: II  
Datum/Date/Date  
01.09.2015

**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

## Optimus 2 – 2.322

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 12183:2014 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
- 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 01.09.2015

Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

  
.....  
Geschäftsleitung/ Management/ Direction

**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

## iCHAIR SKY – 1.620

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 12183:2014 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
- 2011/65EU (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 12.12.2018  
Ort, Datum / Place, Date / Lieu, Date

  
H.Kottmeier.....  
Geschäftsleitung/ Management/ Direction

**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

**SOLERO LIGHT 9.072**

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

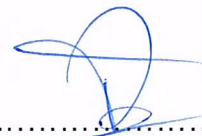
Angewandte Normen/ Applied standards/ Appliquée normes:

- |  |  |
|--|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> DIN EN 12182 | Technische Hilfen /Technical aids/Aides techniques   |
| <input checked="" type="checkbox"/> DIN EN 12183 | Manuelle Rollstühle/Manually propelled wheelchairs/ Fautteuils roulants a propulsion manuelle  |
| <input type="checkbox"/> DIN EN 12184            | Elektrorollstühle/Electrically powered wheelchairs/ Fautteuils roulants électriques  |
| <input checked="" type="checkbox"/> EN ISO 14971 | Risikomanagement/riskmanagement/management du risk   |
| <input type="checkbox"/> 2011/65/EU (Rohs 2)     | Beschränkung gefährlicher Stoffe in Elektrogeräten/ Restriction of dangerous materials in power devices/<br>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