



EC Declaration of Conformity

EG-Konformitätserklärung
Déclaration CE de Conformité

We declare under our sole responsibility that the product listed below

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Produkt

Nous déclarons sous notre propre responsabilité que le dispositif médical

Product description, Model

Produktbezeichnung; Modell

Nom, modèle

Manual Wheelchair, Ultra-Light

Manueller Rollstuhl, Ultra-Light

Fauteuil roulant manuel, Ultra-Light

Manufactured by:

Hergestellt durch:

Fabriqué par:

Küschall AG

Benkenstrasse 260, CH-4108 Witterswil, Switzerland

meets all the provisions of the of the Medical Device Directive 93/42/EEC,
Annex VII, which apply to it.

*allen Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG, Anhang VII, entspricht, die anwendbar sind.
remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE qui le concernent.*

Device Classification according to Annex IX

Produktklassifizierung nach Anhang IX

Classification selon l'annexe IX

Class I

Klasse I

Classe I

Issue date: 20.10.2013

Erstellt am:

Date de délivrance:

Operations Manager

Geschäftsführer

Le Directeur des Opérations

R&D Manager

Leiter F&E

Directeur R&D

Quality Manager

Leiter Qualitätsmanagement

Le Directeur de Qualité