



Déclaration de conformité UE EU Declaration of conformity

Cette déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant légal :
This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the legal manufacturer:

Manufacturer	THUASNE
Address	120 rue Marius AUFAN, 92300 Levallois-Perret, France
SRN number	FR-MF-000001201

Cette déclaration certifie que - *This is to certify that:*

Fauteuil roulant Classic DF2 / *Classic DF2 wheelchair*

Basic UDI-DI	Code interne / <i>Internal code</i>	Désignation / <i>Description</i>
311179FR0127AF4	W5310 / W5311	FAUTEUIL ROULANT CLASSIC DF2 / <i>CLASSIC DF2 WHEELCHAIR</i>

Fauteuil roulant / *Wheelchair*

Référence / <i>Reference</i>	Désignation / <i>Description</i>	UDI-DI
W5310507412	CLASSIC DF2 41cm QR 24" BPU/B	3111795310407
W5310507414	CLASSIC DF2 41cm 12" BPU	3111795310414
W5310507432	CLASSIC DF2 43cm QR 24" BPU/B	3111795310421
W5310507434	CLASSIC DF2 43cm 12" BPU	3111795310438
W5310507452	CLASSIC DF2 45cm QR 24" BPU/B	3111795310445
W5310507454	CLASSIC DF2 45cm 12" BPU	3111795310452
W5310507512	CLASSIC DF2 51cm QR 24" BPU/B	3111795310469
W5310507514	CLASSIC DF2 51cm 12" BPU	3111795310476
W5311507412	CLASSIC DF2 41cm QR 24" BPU/BEK	3111795311411
W5311507432	CLASSIC DF2 43cm QR 24" BPU/BEK	3111795311435



W5311507452	CLASSIC DF2 45cm QR 24" BPU/BEK	3111795311459
W5311507512	CLASSIC DF2 51cm QR 24" BPU/BEK	3111795311510

Accessoires / Accessories

Référence / Reference	Désignation / Description	UDI-DI
WW531000016	REPOSE-PIED ÉLÉVATEUR DROIT / ELEVATING FOOT REST RIGHT	3111795310162
WW531000017	REPOSE-PIED ÉLÉVATEUR GAUCHE / ELEVATING FOOT REST LEFT	3111795310162
WW531000023	CEINTURE DE SOUTIEN PELVIENNE / PELVIC SUPPORT BELT	3111795310230
WW531000022	SYSTÈME ANTI-BASCULEMENT / ANTI- TIP SYSTEM	3111795310223

Nomenclature	Code	Description
EMDN	Y122103	Push wheelchairs
GMDN	41622	Wheelchair, attendant/occupant-driven, rear-wheels-operated, collapsible

Est un dispositif médical de classe I, par application de la règle 1 de l'annexe VIII du règlement (UE) 2017/745

Est conforme aux exigences de l'annexe I du règlement (UE) 2017/745 applicables aux dispositifs médicaux de classe I

*Is class I medical device by application of the rule 1 of the Annex VIII of the Regulation (EU) 2017/745
Is in conformity with the requirements of Regulation (EU) 2017/745 Annex I relating to Class I medical devices*

Date de marquage CE - CE marking date : 2019

Pour Thuasne - For Thuasne:

François MARCHAL

Directeur Affaires Réglementaires - Regulatory Affairs Director

Lieu - Place: 27 rue de la Jomayère, 42100 Saint-Etienne – France



Date: 16 février 2022 | 15:01:05 CET

Signature:

DocuSigned by:
Francois Marchal
F2149C0B0770453...