



Déclaration CE de Conformité
CE Declaration of Conformity
EG-Konformitätserklärung

Nous déclarons sous notre propre responsabilité que le dispositif médical,
We dec/are under our sole responsibility that the product listed below
Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgefhrte Produkt

Nom du produit : **SIROCCO**
Product name
Produktbezeichnung

Destination : **Accessoire d'assistance électrique pour fauteuils roulants manuels permettant de
Intended purpose faciliter le déplacement des personnes handicapes.**
Beoogde doeleind ervan **Electrical assistance accessory for manual wheelchairs to facilitate the movement
of disabled persons.**
**Elektrische hulppaccessoires voor handrolstoelen om het verkeer van mensen met
een handicap te vergemakkelijken.**

UDI-DI/ EUDAMED ID 	Version	Basic UDI-DI/ EUDAMED DI 	Trade name 	Risk class	Manufacturer/Producer (and Authorised Representative) name	Actor ID/SRN
03770012799007	1 (Current)	3770012799TOUTC HEMIN35	Sirocco Voya geur	Class I	AMI AUTONOMIE	FR-MF-00 0039738
03770012799069	1 (Current)	3770012799EXTRE MESW	SIROCCO E XTREME	Class I	AMI AUTONOMIE	FR-MF-00 0039738
03770012799076	1 (Current)	3770012799SIROC CO12209S	SIROCCO C OMPACT	Class I	AMI AUTONOMIE	FR-MF-00 0039738
03770012799090	1 (Current)	3770012799SIROC CO1620AE	Sirocco 2.0 B aroudeur	Class I	AMI AUTONOMIE	FR-MF-00 0039738

Fabriqué par la société : **AMI AUTONOMIE SAS**
Manufactured by **6 Rue du Rond Buisson**
Hergestellt durch **25220 Thise**
FRANCE

Code EUDAMED : **FR-MF-000039738 (Application ID)**
EUDAMED code
EUDAMED code

Remplit toutes les exigences du RÈGLEMENT (UE) 2017/745 DU PARLEMENT EUROPÉEN ET DU CONSEIL
du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux, qui lui sont applicables.

meets al/ the provisions of the REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF
THE COUNCIL of 5 April 2017 on medical devices, which apply to it.

al/en Anforderungen der VERORDENING (EU) 2017/745 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD
van 5 april 2017 betreffende medische hulpmiddelen, ntspricht, die anwendbar sind.

Classification selon l'annexe VIII **Classe I**
Device Classification according to Annex VIII **Class I**
Pro dukteklassifizierung nach Anhang VIII **Klasse I**

Date et Lieu de Délivrance : **Besançon, le 14 Avril 2024**
Place and date of issue
Ort und Datum der Erstellung

Présidente de la Société, **Ewa FOURNIER**