

UE Declaration of conformity
Déclaration de Conformité UE

We declare under our sole responsibility that the product listed below
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que le dispositif médical

Product name
Nom du Produit **POUSSEUR / LIGHT ASSIST**
Version 2.1

Product purpose
Destination du produit Light weight power add-on intended to push and to brake the manual wheelchair and that should only be used by the person assisting the user
Motorisation légère destinée à pousser et freiner le fauteuil roulant manuel qui ne doit être utilisé que par la personne accompagnant l'utilisateur.

Basic UDI-DI **376034429POUSSEUR/LAVB**

Reference
Référence

886-000	LIGHT ASSIST 2.1 POUSSEUR 2.1
---------	----------------------------------

Manufactured by :
Fabriqué par :

BENOIT SYSTEMES SAS
7, rue du Pont
21450 BILLY LES CHANCEAUX
France
SRN : FR-MF-000004445

Meets all provisions of the Medical Device Regulation 2017/745, Annex I, which apply to it.
Remplit toutes les exigences du Règlement sur les dispositifs médicaux 2017/745, Annexe I, qui le concernent.

Device Classification according to Annex VIII
Classification selon l'Annexe VIII

Class I
Classe I

Place and issue date : Billy les Chanceaux, the 22th October 2024
Lieu et date de délivrance : Billy les Chanceaux, le 22 octobre 2024

Mr HOUZEL Benoit

General Manager
Directeur Général

