

EU-Konformitätserklärung



Entsprechend der EU-Verordnung zu Medizinprodukten
2017/745 (Medical Device Regulation - MDR)

Hiermit erklären wir als Hersteller in alleiniger
Verantwortung die Konformität der
Medizinprodukte:

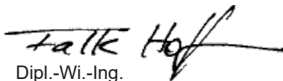
Mobilizer® Medior
(Art.-Nr.: 6020412, 6020414, 6020415, 6020416)

bezüglich allen anwendbaren Anforderungen der
MDR 2017/745 nach Anhang I.

Gemäß Anhang VIII der MDR 2017/745 ist das oben
genannte Produkt ein Medizinprodukt der Klasse I.

Bei einer nicht mit dem Hersteller abgestimmten
Änderung des Produktes verliert diese
Konformitätserklärung ihre Gültigkeit.

Leipzig, 01.01.2023



Dipl.-Wi.-Ing.
Falk Hoffmann
Geschäftsführer