

Konformitätserklärung

Firmenbezeichnung/Hersteller	Petermann GmbH Waldweg 3, D-91601 Dombühl
SRN	DE-MF-000013598
EMDN	Y99

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass die nachfolgend gelisteten Medizinprodukte
- nach Anhang VIII, Regel 1, der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)

Klassifikation	Medizinprodukt der Klasse I
Basis-UDI-DI	42503553CRBT50005050N4
Produktkategorie	Alpha® Rutschbrett Blue Motion® Rutschbrett
Artikel-Nr.	PM-5020, PM-5030, PM-5050, BM-5000, PM-5024, PM-5025, PM-5040, PM-5045

Zweckbestimmung

Ermöglichen sitzende Transfers zum Wechseln der Sitzgelegenheit und Überbrücken freier Flächen, reduzieren den Reibungswiderstand und erhalten die Selbständigkeit.

- nach Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen erfüllen.

Konformitätsbewertungsverfahren	Verfahren nach Anhang IV der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)
Gültigkeit	Diese Erklärung gilt für alle Artikel mit Chargenzuordnung nach beiliegendem „Anhang Konformitätserklärung“

Diese Erklärung basiert auf der Zertifizierung des Qualitätsmanagementsystems nach ISO 13485 durch den TÜV Süd.

Dombühl 2025-04-29


Julian Gockel-Böhner
Geschäftsführung

Anhang