

Konformitätserklärung

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

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	42503553KROL019191868Q
Produktkategorie	Rollboard
Artikel-Nr.	PMF-9050, PMF-9050-PRO PMF-9050-1, PMF-9051, PMF-9075, PMF-9075-PRO, PMF-9075-1, PMF-9076, PMF-9085, PMF-9085-PRO PMF-9086/96, PMF-9095, PMF-9095-PRO PMF-9150, PFM-9150-PRO, PMF-9155, PMF-9155-PRO, PMF-9151, PMF-9170, PMF-9170-PRO PMF-9171, PMF-9180, PMF-9180-PRO PMF-9181, PMF-9054, PMF-9074, PMF-9084, PMF-9154, PMF-9174, PMF-9184
Zweckbestimmung	Ermöglicht einfache Umlagerungen von Bett zu Bett oder anderen Liegepositionen.

- 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 2024-04-09


Julian Gockel-Böhner
Geschäftsführung

Anhang