

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 42503553MBGT75103007SG

Produktkategorie Beingurt

Artikel-Nr. PM-3005, PM-3007

Zweckbestimmung Unterstützung bei Transfers durch Stabilisierung,
Gewichtsentlastung sowie Sicherheitsverstärkung.

- 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 11.05.2023


Julian Gockel-Böhner
Geschäftsführung

Anhang