

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	425035530OGM209520974E
Produktkategorie	Caremaster
Artikel-Nr.	PM-2094, PM-2095, PM-2097
Zweckbestimmung	Ermöglichen durch Zug- und Schiebebewegungen das Bewegen und Lagern im Bett, sowie weitere Transfers im Sitzen, reduzieren Scher- und Reibungskräfte und können nicht unter dem Pflegebedürftigen verbleiben.
- 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 2024-02-08


Julian Gockel-Böhner
Geschäftsführung

Anhang