

## 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 42503553OOGM209520974E

Produktkategorie Caremaster

Artikel-Nr. PM-2095, PM-2097

Zweckbestimmung Ermöglichen durch Zug- und Schiebewegungen 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 11.05.2023

  
Julian Gockel-Böhner  
Geschäftsführung

Anhang