

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	42503553ATBM06521975LN
Produktkategorie	Blue Motion [®] Transferhilfe
Artikel-Nr.	BM-0411, BM-0560, BM-0652, BM-0752, BM-0910, BM-S-0330, BM-S-0560, BM-S-0620, BM-S-0635, BM-S-0652, BM-S-0702, BM-S-0713, BM-S-0752, BM-S-0770, BM-S-0790, BM-S-0907, BM-S-0910, BM-S-0911, BM-S-0913, BM-S-1111, BM-S-1170, BM-S-1190, BM-S-1370, BM-S-1390, BM-S-1970, BM-S-K-1975, BM-1600
Zweckbestimmung	Ermöglichen das Bewegen und Lagern im Bett, sowie weitere Transfers im Sitzen, reduzieren Scher- und Reibungskräfte und sind nicht für den Verbleib unter dem Pflegebedürftigen geeignet.

- 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 2024-09-13


Julian Gockel-Böhner
Geschäftsführung

Anhang