

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 42503553CRBT50005050N4

Produktkategorie Alpha[®] Rutschbrett
Blue Motion[®] Rutschbrett

Artikel-Nr. PM-5020, PM-5030, PM-5050, BM-5000, PM-5024, PM-5025,
PM-5040, PM-5045

Zweckbestimmung Ermöglichen sitzende Transfers zum Wechseln der
Sitzgelegenheit und Überbrücken freier Flächen, reduzieren
den Reibungswiderstand und erhalten die Selbständigkeit.

- 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