

Konformitätserklärung

Declaration of conformity

Firmenbezeichnung/Hersteller <i>Company name/manufacturer</i>	Petermann GmbH Waldweg 3, D-91601 Dombühl
--	--

Wir erklären in eigener Verantwortung, dass die nachfolgend gelisteten Medizinprodukte
We declare under sole responsibility that the following listed medical devices

- nach Anhang VIII, Regel 1, der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)
- *according to annex VII, rule 1 of regulation (EU) 2017/745(MDR)*

Klassifikation / <i>classification</i>	Medizinprodukt der Klasse I/ <i>Medical Devices, Classification I</i>
Basis-UDI-DI / <i>basic UDI-DI</i>	42503553EDRS50805080U6
Produktkategorie / <i>product category</i>	Alpha® Drehscheibe / <i>turning disc</i>
Artikel-Nr. / <i>article no.</i>	PM-5080

- nach Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen erfüllen.
- *according to annex I, of regulation (EU) 2017/745 (MDR) meet all applicable basic safety and performance requirements.*

Konformitätsbewertungsverfahren	Verfahren nach Anhang IV der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)
<i>Conformity assessment prodecure</i>	<i>Procedure according to annex IV Regulation (EU) 2017/745 (MDR)</i>
Gültigkeit:	Diese Erklärung gilt für alle Artikel mit Chargenzuordnung nach beiliegendem „Anhang Konformitätserklärung“
<i>Validity</i>	<i>This declaration is valid for all articles with batch allocation according to the attached "Appendix Declaration of Conformity"</i>

Dombühl 12.03.2021

Anhang/*Appendix*



Julian Gockel-Böhner
 Geschäftsführung – *managing director*

CE_BASISUDI

2021-03