



EU – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

EU-Declaration of Conformity
EU-Déclaration de conformité



Wir / We

provita medical gmbh & co. kg

Auf der Huhfuhr 8

D-42929 Wermelskirchen

erklären in alleiniger Verantwortung, dass nachstehende Produkte den grundlegenden Anforderungen der
Verordnung (EU) 2017/745, Anhang I entsprechen.

*declare in our sole responsibility that the following products
meet the requirements of the directive (EU) 2017/745, Annex I.*

Produktgruppe / Product group :

Geräteträger Medinzingegeräte

Device carrier for medical devices

Basis UDI-DI / Basic UDI-DI :

42601239310J5

Klasse I gemäß Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII

Class I according to directive (EU) 2017/745, Anhang VIII

Produkte / Products:

UDI-DI	Provita #	Provita #2	Name	Customer Ref #
4260661458978	176561	I2111517	ISS-Stativ mit Winkelplatte u. Korb	HEM-9071300ST
4260661457483	321532		ISS-Stativ mit Winkelplatte u. Korb	HEM-1300ST

Angewandte Normen / Applied Standards :

DIN EN 60601-1 + A1:2013

Bei einer nicht mit uns abgestimmten Änderung des Produkts verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit.

In case of product changes that are not previously agreed with provita, this Declaration of Conformity will lose its validity.

Gültig bis / Valid until :

14.06.2028

Aussteller / issued by :

provita medical gmbh & co. kg

Ort, Datum / place, date :

Wermelskirchen,
14.06.2021



Unterschrift / signature :

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte /
Safety representative for medical devices