

# EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

(gemäß Verordnung (EU) 2017/745 für Medizinprodukte, Anhang VIII vom Mai 2017)

**Hersteller:** HAIDER BIOSWING GmbH  
**SRN:** DE-MF-000008765

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das sensomotorische Therapiegerät PROPRIOMED®

**Typ:** BIOSWING® PROPRIOMED® 1

**Basis-UDI-DI:** 4260742520037

**Seriennummer:** 2021: 2521000000 bis 2521999999  
2022: 2522000000 bis 2522999999  
(weiter fortlaufend)

den einschlägigen Bestimmungen der nachstehenden Richtlinie entspricht:

## Verordnung (EU) 2017/745 für Medizinprodukte

Klassifizierung nach Verordnung (EU) 2017/745 für Medizinprodukte, Anhang VIII:

**Nicht-aktives Medizinprodukt der Klasse I,**

entsprechend Klassifizierungsregel 13



D-95704 Pullenreuth, den 26.05.2021

Geschäftsleitung

.....  
Eduard Haider

Technischer Leiter

.....  
Dipl.-Ing. Alexander Haider

BIOSWING Therapiesysteme