

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® 2

Basis-UDI-DI: 4260742520044

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 1



D-95704 Pullenreuth, den 26.05.2021

Geschäftsleitung

.....
Eduard Haider

Technischer Leiter

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

BIOSWING Therapiesysteme