

EG Konformitätserklärung für Medizinprodukte
Declaration of CE Conformity for Medical Products

Herstellers / Name of manufacturer:	GREINER GmbH D-74385 Pleidelsheim, Wettestraße 1 https://www.greiner-gmbh.de
SRN	DE-MF-000007660
Produkt / Product	medseat
Basis UDI-DI	406609847177
Artikelbeschreibung /Description:	<u>Aktives Medizin-Produkt:</u> Untersuchungs- und Behandlungsstuhl mit mechanisch oder elektromechanisch verstellbarem Unterteil, Oberteil wahlweise mit Gasfeder oder elektromechanisch verstellbar. <u>Active medical device:</u> Examination and treatment chair with mechanically or electrical height adjustment. Upper part optionally via gas spring or electromechanically adjustable.
Modelle / models	461 – 474 (mit elektrischen Komponenten / with electrical components)
Klassifizierung nach Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII Kapitel III, Regel 1 und 13 Classification according regulation (EU) 2017/745, annex VIII, chapter III rule 1 and 13	Risikoklasse I Hazard class I

Wir versichern in alleiniger Verantwortung, dass die von dieser Erklärung erfassten Produkte, in der gelieferten Ausführung den Anforderungen der Verordnungen (EU) 2017/745; 2011/65/EU entsprechen. Die Produkte werden mit dem CE-Kennzeichen versehen.

We declare under our sole responsibility that the products covered by this declaration, as supplied, comply with the requirements of regulations (EU) 2017/745; 2011/65/EU. The products are marked with the CE mark.

Gültig bis / valid until: 2026-05-26



Wegmann, PRRC

2021-07-08

Name, Funktion

Datum



Unterschrift

Erstellt am: 2021-07-08	Geändert am:	Rev.: A
Datei: TD 461-2 Konformitätserklärung_el.docx		

ES atitikties deklaracija medicinos prietaisams
CE atitikties deklaracija medicinos prietaisams

Gamintojas / Gamintojo pavadinimas:	GREINER GmbH D-74385 Pleidelsheim, Wettestraße 1 https://www.greiner-gmbh.de
SRN	DE-MF-000007660
Produktas / Produktas	medseat
Pagrindinis UDI-DI	406609847177
Prekės aprašymas / Description:	<u>Aktyvus medicinos produktas:</u> Tyrimų ir gydymo kėdė su mechaniniu arba elektromechaniniu reguliuojamu apatiniu dalimi, viršutinė dalis pasirinktinai su dujine spyruokle arba elektromechaniniu reguliavimu. <u>Aktyvus medicinos prietaisas:</u> Tyrimo ir gydymo kėdė su mechaniniu arba elektromechaniniu aukščio reguliavimu. Viršutinė dalis pasirinktinai su dujine spyruokle arba elektromechaniniu reguliavimu.
Modeliai / models	461 – 474 (su elektrinėmis sudedamosiomis dalimis / su elektrinėmis sudedamosiomis dalimis)
Klasifikacija pagal Reglamentą (ES) 2017/745, VIII priedo III skyrių, 1 ir 13 taisykles	I rizikos klasė
Klasifikacija pagal Reglamentą (ES) 2017/745, VIII priedo III skyriaus 1 ir 13 taisykles	I rizikos klasė

Mes savo atsakomybe patvirtiname, kad šioje deklaracijoje nurodyti produktai, tiekiami tokia forma, atitinka Reglamentų (ES) 2017/745 ir 2011/65/ES reikalavimus. Produktai pažymėti CE ženklu.

Mes savo atsakomybe patvirtiname, kad šioje deklaracijoje nurodyti produktai, tiekiami tokiu pavidalu, atitinka Reglamentų (ES) 2017/745 ir 2011/65/ES reikalavimus. Produktai pažymėti CE ženklu.

Galioja iki: 2026-05-26



Wegmann, PRRC

2021-07-08

Vardas, pavardė, pareigos

Data

Parašas

Sukurta: 2021-07-08	Pakeista:	Rev.: A
Failas: TD 461-2 Atitikties deklaracija_el.docx		