

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

Hersteller: **aacurat GmbH**
manufacturer: **Gottlieb-Daimler-Str. 9**
D-73460 Hüttlingen, Germany

SRN: **DE-MF-4019560**

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das unten beschriebene Produkt allen Anforderungen der Verordnung EU 2017/745 über Medizinprodukte, Anhang I – III entspricht, die anwendbar sind. Die Geräte entsprechen zudem der EU-Richtlinie RoHS 2011/65/EU.

We declare under our sole responsibility that the product described below complies with all requirements of Regulation EU 2017/745 on medical devices, Annex I - III, which are applicable. The devices also comply with EU Directive RoHS 2011/65/EU.

Die folgende Norm wurde berücksichtigt und eingehalten.

The following standard was taken into account and complied with.

DIN EN ISO 10535 Lifter
DIN EN 60601-1

Basis-UDI-DI: **04262411720144**
Basic UDI-DI:

Klassifizierung nach Anhang VIII: **Klasse I**
Classification according to Annex VIII: **Class I**

Produktbezeichnung: **pulla**
Product description:

Artikelnummer: **8266001**
Item number:

Zweckbestimmung: Patienten werden im Bett in Richtung Kopfende bewegt.
Intended use: *Patients are moved in bed towards the head end.*

Hüttlingen, den 05.03.2024

Helmut Speich, CEO