



EU – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

EU-Declaration of Conformity

EU-Déclaration de conformité



Wir / We

provita medical gmbh & co. kg

Auf der Huhfuhr 8

D-42929 Wermelskirchen

SRN: DE-MF-000005332

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:

Infusionsständer Mobil + Zubehör

Mobile IV-stands and accessories

GMDN: 36069

Basis UDI-DI / Basic UDI-DI:

42601239302J6

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
4260661459555	229049	I1N41122	Infusionsständer Normalstation
4260661453928	303679		Infu-Niro, g. Fuß/ DP 65, ISR,

Angewandte Normen / Applied Standards:

DIN ISO 15375:2010

DIN EN 60601-1

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 loose its validity.

Gültig bis / Valid until: 24.01.2031

Aussteller / issued by: **provita medical gmbh & co. kg**

Ort, Datum / place, date: Wermelskirchen, 24.01.2024

Unterschrift / signature:

verantwortliche Person gem. Aritkel 15 /
responsible person acc. article 15

