



EU – KONFORMITÄTSERKLÄRUNG
EU-Declaration of Conformity
EU-Déclaration de conformité



Wir / We

provita medical gmbh & co. kg
Auf der Huhfuhr 8
D-42929 Wermelskirchen

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 Medical Device Regulation (EU) 2017/745, Annex I.

Produktgruppe / Product group:
Geräteträger Medizingeräte + Zubehör
Device carrier for medical devices + accessories

Basis UDI-DI / Basic UDI-DI:
42601239310J5

Klasse I gemäß Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII
Class I according to directive (EU) 2017/745, Annex VIII

Produkte / Products:

UDI-DI	Provita #	Provita #2	Customer #	Product
4260123931032	210333	S000803A	G1 803A	Standrohr Ø25x1000mm, mit Fuß RAL 9016
4260123931049	210962	S011820A	G1 820A	ISR Stativ Ø25/18mm, Weiß, für U-Leuchte
4260123938710	358998	I-HYG001	G1 HYG001	Hygienestation light, Ø25 mm, rechteckige Flaschen
4260123938727	359003	I-HYG002	G1 HYG002	Hygienestation light, Ø25 mm, rechteckige Flaschen

Angewandte Normen / Applied Standards:
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 lose its validity.

Gültig bis / Valid until: 14.04.2028

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

Ort, Datum / place, date: Wermelskirchen den, 14.04.2021

Unterschrift / signature:

Sicherheitsbeauftragter für Medizinprodukte /
Safety representative for medical devices

