



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 directive (EU) 2017/745, Annex I.

Produktgruppe / *Product group*:
Infusionsstative ohne Rollfuß + Zubehör
Infusion poles without rollerbase + accessories

Basis UDI-DI / *Basic UDI-DI*:
42601239304JA

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	Customer #	Name
4260123937966	173023	I0001407	G1 0112	Infusionsstab 18 x 975mm, verchromt
4260123935429	219291	I-WAND02	G1 219291	ISS-Wandstativ Niro Ø25/18mm kompl.
4260123935412	219440	I-WAND01	G1 219440	ISS-Wandstativ Niro Ø25/18mm gebogen
4260123930493	173971	I1001252	G1 I1001252	Hängeinfusionsstab ICS-1/2,5

Angewandte Normen / *Applied Standards*:

DIN ISO 15375 **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

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

