



Konformitätserklärung

Entsprechend der Richtlinie 93/42/EWG des Rates über
Medizinprodukte

Wir, das Unternehmen

Reha & Medi Hoffmann GmbH
Hauptstraße 43b
04683 Naunhof
DEUTSCHLAND

erklären hiermit in alleiniger Verantwortung die
Konformität des Medizinproduktes

Gerätebezeichnung:	Artikel-Nummer
Mobilizer® MEDIOR	6020408
Mobilizer® NORBERT	5020408
Curalizer® BRUNO	8210000

mit der Zweckbestimmung:

Therapiegerät zur Mobilisation von Patienten,

bezüglich allen anwendbaren Anforderungen der
Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG Anhang II.

Konformitätsbewertungsverfahren:

Entsprechend Artikel 9 mit Verweis auf Anhang IX,
Abschnitt 1, Punkt 1.4, sowie Abschnitt 3, Punkt
1.1 ist oben genanntes Produkt ein aktives
Medizinprodukt der Klasse I.

EC-Declaration of Conformity

According to recommendation 93/42 EEC Medical Device
Directive

We as responsible manufacturer

Reha & Medi Hoffmann GmbH
Hauptstraße 43b
04683 Naunhof
GERMANY

declare that this product

name of device:	article-number:
Mobilizer® MEDIOR	6020408
Mobilizer® NORBERT	5020408
Curalizer® BRUNO	8210000

with its intended use:

therapy device for mobilization of patients,

is developed, constructed and manufactured in
conformity all applicable requirements of the
recommendation 93/42 EEC, annex II.

Conformity-assessment method:

According article 9 in reference to annex IX, section
1 point 1.4 and section 3, point 1.1 the product
specified above is codified as an active medical
device in Class I.

Naunhof, 01.01.2017

Dipl.-Wi.-Ing. Falk Hoffmann
Geschäftsführer / Managing Director