



EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity

nach Artikel 19 der Verordnung (EU) 2017/745 / according to Article 19 of the Regulation (EU) 2017/745

Name und Adresse des Herstellers:/	Bort GmbH
Name and address of the manufacturer:	Am Schweizerbach 1, 71384 Weinstadt, Deutschland
Registrierungsnummer:/	DE-MF-000007220
Single Registration Number	

Wir, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt der Klasse I gemäß der Klassifizierungsregeln in Anhang VIII

We, herewith declare in sole responsibility that the medical device corresponds with category I according to the classification rules in Attachment VIII

Basis-UDI-DI /	4005862Ruecken039G
<i>Basic UDI-DI:</i>	<i>4005862Ruecken039G</i>
Name /	BORT StabiloPlus Überbrückungsorthese
<i>Name:</i>	<i>BORT StabiloPlus Bridging Brace</i>
REF /	104 760
<i>REF:</i>	<i>104 760</i>
Zweckbestimmung /	Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Orthese zur Entlastung durch Entlordosierung und funktionellen Mobilisierung der Lendenwirbelsäule (LWS)
<i>Intended purpose:</i>	<i>This medical device is a brace for relief due to lordosis reduction and functional mobilisation of the lumbar spine</i>

den einschlägigen Bestimmungen, insbesondere den grundlegenden Sicherheits – und Leistungsanforderungen nach Anhang I, der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte entspricht. /

of the pertinent regulations, in particular the basic safety and performance requirements according to Attachment I of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices.

Weinstadt, 15.06.2021

BORT GmbH

Ramona Kiewald
PRRC / QMB