



# 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 /** **4005862Reha016H**

*Basic UDI-DI:* *4005862Reha016H*

**Name /** **BORT Greifflippe aus Aluminium**

*Name:* *BORT Aluminium Grippers*

**REF /** **117 170**

*REF:* *117 170*

**Zweckbestimmung /** **Bei diesem Hilfsmittel handelt es sich um eine Greifzange oder „Helfende Hand“, welche den Arm verlängert und das Greifen von Gegenständen ermöglicht**

*Intended purpose:* *This aid is a gripper or a “helping hand” which extends the arm, enabling its user to grip objects*

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