



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 /	4005862OTC12QB
<i>Basic UDI-DI:</i>	<i>4005862OTC12QB</i>
Name /	BORT Leistenbruchband
<i>Name:</i>	<i>BORT Inguinal Hernia Belt</i>
REF /	104 800
<i>REF:</i>	<i>104 800</i>
Zweckbestimmung /	Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um ein Leistenbruchband mit wahlweise ein oder zwei Pelotten zum reponieren von geeigneten Leistenbrüchen
<i>Intended purpose:</i>	<i>This medical device is an inguinal hernia belt with optionally one or two pads for reducing appropriate inguinal hernia</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