



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 / **4005862Knie127R**

Basic UDI-DI: *4005862Knie127R*

Name / **BORT Asymmetric**

Name: *BORT Asymmetric*

REF / **114 700**

REF: *114 700*

Zweckbestimmung / **Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine textile Orthese zur Beeinflussung des Patellagleitweges. Durch die Druckpelotte an der Kniescheibe und das einstellbare Zugelement kann eine Korrektur und Entlastung der Kniescheibe erreicht werden**

Intended purpose: *This medical device is a textile support for facilitating movement of the patella. The pressure pad on the kneecap and the adjustable tension element can achieve correction and relief of the kneecap*

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