

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 / *4005862Huefte02A3 4005862Huefte02A3*

Name / BORT CoxaPro Hüftorthese

Name: BORT CoxaPro Hip brace

REF / 201 400 *REF:* 201 400

Zweckbestimmung / Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine

Orthese zur Mobilisierung des Hüftgelenks mit

einstellbarer Bewegungsbegrenzung in einer Ebene zur Limitierung und Stabilisierung des Bewegungsausschlags

des Hüftgelenks in Streckung und Beugung.

Intended purpose: This medical device is a brace for mobilization of the hip joint with

adjustable movement limitation in one plane to limit and stabilize the

range of motion of the hip joint in extension and flexion.

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, 10.10.2023

BORT GmbH

Ramona Kiewald PRRC / QMB