



# 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 /** **4005862Daumen0142**

*Basic UDI-DI:* *4005862Daumen0142*

**Name /** **BORT Daumen-Hand-Bandage**

*Name:* *BORT Thumb Hand Support*

**REF /** **112 420**

*REF:* *112 420*

**Zweckbestimmung /** **Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Daumen-Sattelgelenkbandage zur Weichteilkompression mit zusätzlichem Verstärkungselement am Daumen**

*Intended purpose:* *This medical device is a thumb saddle joint support for compression of soft tissue with additional reinforcement elements on the thumb*

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