

Konformitätserklärung DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse der Firma / Name and address of the company
Ossenberg GmbH
 Kanalstraße 79, 48432 Rheine



Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachfolgend gelisteten Medizinprodukte

We declare under our responsibility that the medical devices listed below

nach Anhang VIII, Regel 1, der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) Medizinprodukte der Klasse I sind, welche vorübergehend nur äußerlich zur Anwendung kommen und dafür bestimmt sind, der Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens bzw. der teilweisen Entlastung einer unteren Extremität dient, bei ausreichend erhaltener Gehfähigkeit und Koordination.

are Class I medical devices according to Annex VIII, Rule 1, of Regulation (EU) 2017/745 (MDR), which are temporarily used only externally and are intended to maintain, promote and secure walking or to relieve partial pressure on a lower limb, with sufficient walking ability and coordination.

Basis UDI-DI: 42504156623C

<u>Artikel-Nr.</u>	<u>article no.</u>	<u>Artikelbezeichnung</u> <u>article description</u>	<u>Produktklasse</u> <u>product category</u>
505/506	505/506	Gehstock aus Leichtmetall bis 130 kg, verstellbar durch Druckknopf oder Clip oder unverstellbar, mit Fischergriff aus Acryl, Fischergriff mit Softtouch-Oberfläche, Fischergriff SIMPLE, Derbygriff BASIC, anatomischem Griff mit Softtouch-Oberfläche, anatomischem Griff SIMPLE anatomischem Griff aus Acryl oder anatomischem Griff COMFORT, mit Silber eloxiertem oder farbigem Rohr	Medizinprodukt der Klasse I
645/646	645/646		
647/648	647/648		
655/656	655/656		
692/693	692/693		
694/695	694/695		
11001 bis 11022	11001 to 11022	Walking stick from light metal up to 130 kg, adjustable by push button or clip or unadjustable, with acrylic Fischer grip, Fischer grip with soft touch coating, Fischer grip SIMPLE, Derby grip BASIC, anatomic grip with soft touch coating, anatomic grip SIMPLE anatomic grip acrylic or anatomic grip COMFORT, with silver anodized or colored tube.	Medical Devices, Classification I
11027 bis 11034	11027 to 11034		
11301 bis 11322	11301 to 11322		
11325 bis 11326	11325 to 11326		

Und nach Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen erfüllen.

And according to annex I of Regulation (EU) 2017/745 (MDR) meet all applicable basic safety and performance requirements.

Angewandt harmonisierter Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente

Applied harmonised standards, national standards or other normative documents

- Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)
- EN ISO 13485:2016
- Medizinproduktegesetz-Durchführungsgesetz (MPDG) [Medical Device Implementation Law, Germany]

werden erfüllt.

are fulfilled.

DIN EN ISO 11334-1	Gehhilfen für einarmige Handhabung – Anforderungen und Prüfverfahren – Teil 1: Unterarmgehstützen (ISO 11334-1:2007), Deutsche Fassung EN ISO 11334-1:2007 Walking Aids for one-armed handling – Requirements and methods – Part 1: Forearm Crutches (ISO 11334-1:2007), German Version EN ISO 11334-1:2007	2007 – 01
DIN EN 1985	Gehhilfen – Allgemeine Anforderungen und Prüfmethode; Deutsche Fassung EN 1985:1998 Walking Aids – General Requirements and test methods, German version EN 1985:1998	1999 – 02
DIN EN 12182	Technische Hilfen für behinderte Menschen – Allgemeine Anforderungen und Prüfverfahren; Deutsche Fassung EN 12182:2012 Technical Aids for disabled people – general requirements and test methods, German Version EN 12182:2012	2012 – 07
DIN EN ISO 10993-1	Biologische Beurteilung von Medizinprodukten - Teil 1: Beurteilung und Prüfungen im Rahmen eines Risikomanagementsystems; Deutsche Fassung EN ISO 10993-1:2020 Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process, German version EN ISO 10993-1:2020	2021 – 05

Konformitätsbewertungsverfahren

Conformity assessment procedure

Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde entsprechend der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) durchgeführt.

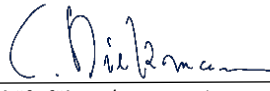
The conformity assessment procedure was carried out in accordance with Regulation (EU) 2017/745 (MDR).

Gültig bis / Bis zur Änderung eines in der Tabelle genannten Produktes, längstens aber bis zum

Validity / Until the change of one of the products specified in the table, but at the latest until

10.06.2023

Rheine, den 10.06.2021
 Ort, Datum / place, date


 Carsten Diekmann
 Name und Unterschrift Geschäftsführer / Name and signature General Manager