



**EU-Konformitätserklärung | EU Declaration of Conformity  
Déclaration CE de Conformité**



Name und Adresse des Herstellers: /  
Name and address of the manufacturer: /  
Nom et adresse du fabricant:

Wissner-Bosserhoff GmbH  
Hauptstraße 4-6  
58739 Wickede (Ruhr)  
Deutschland  
SRN: DE-MF-000006538

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /  
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que

die Pflegebetten der Modellreihen: /  
the nursing home beds of the model series: /  
les lits de soins de la série modèle :

sentida, movita, carisma



**Basis UDI-DI: 4050621CAREBEDSYSTEMHH**

mit der Zweckbestimmung: /  
with the intended use: /  
avec la utilisation conforme:

Medizinisches Pflegebett zum Ruhen und Schlafen /  
Medical nursing bed for rest and sleep /  
Lit de sions médicalisé pour se reposer et dormir

inklusive der dem Bett zugehörigen Zubehör / including the accessories associated with the bed /  
y compris les accessoires appartenant au lit

der Klasse: / of class: /  
de la classe:



**Klasse I / class I / classe I**

nach Klasse I, Verordnung 2017/745 Anhang VIII, #13 / according to class I, regulation 2017/745 annex VIII, #13  
selon Classe I, Règlement 2017/745 Annexe VIII, #13

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukteverordnung (MDR) 2017/745 und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“. /

meets the provisions of the medical device directive (MDR) 2017/745 and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the "final inspection report" of the device. /

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux (MDR) 2017/745 et de ses transpositions en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit.

Konformitätsbewertungsverfahren: /  
Conformity assessment procedure: /  
Procédure d'évaluation de la conformité:

Klasse I, MDR 2017/745 gemäß Artikel 19 und Anhang IV  
Class I, MDR 2017/745 according to Article 19 and Annex IV  
Classe I, MDR 2017/745 visés à l'article 19 et à l'annexe IV

Weitere mitgeltende Richtlinien: / Other applicable directives: / Autres directives applicables:  
RoHS II, 2011 / 65 / EU

Wickede (Ruhr), 7 November 2022

Ort, Datum / Place, date /  
Lieu, date

CEO Thomas Erbslöh

Thomas Erbslöh, CEO  
Name und Funktion / Name and function /  
Nom et fonction



**EU-verklaring van overeenstemming | Dichiarazione CE di Conformità |  
Declaración de conformidad de la UE**



Naam en adres van de fabrikant: /  
Nome e indirizzo del fabbricante: /  
Nombre y dirección del fabricante:

Wissner-Bosserhoff GmbH  
Hauptstraße 4-6  
58739 Wickede (Ruhr)  
Deutschland  
SRN: DE-MF-000006538

Wij verklaren onder eigen verantwoordelijkheid dat /  
Dichiariamo sotto la sola responsabilità che / Declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que

de verzorgingsbedden van de modelserie: /  
i letti di cura della serie di modelli: /  
las camas de cuidado de la serie de modelos:

sentida, movita, carisma



**Basis UDI-DI: 4050621CAREBEDSYSTEMHH**

met het beoogde doel: /  
con la destinazione d'uso: /  
con el propósito:

Medisch verpleegbed voor rusten en slapen /  
Letto di lungodegenti medica per riposare e dormire /  
Cama de cuidados médicos para descansar y dormir

inclusief de accessoires die bij het bed horen /  
compresi gli accessori del letto / incluyendo los accesorios de la cama

van de klas: / di classe: /la clase:



**Klasse I / classe I / classe I**

volgens klasse I, Verordening 2017/745 bijlage VIII, #13 /  
secondo Classe I, Regolamento 2017/745 Allegato VIII, #13 / de acuerdo con la Clase I, Reglamento 2017/745 Anexo VIII, #13

voldoet aan de relevante bepalingen van de verordening betreffende medische hulpmiddelen (MDR) 2017/745 en de omzettingen daarvan in nationaal recht. De verklaring is van toepassing in combinatie met het bij het product behorende „eindcontroleprotocol“.

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva sui dispositivi medici (MDR) 2017/745 e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo riguardano. Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il "rapporto di ispezione finale" del prodotto.


cumple con las disposiciones pertinentes del Reglamento de Dispositivos Médicos (MDR) 2017/745 y sus transposiciones a las leyes nacionales. La declaración se aplica junto con el „protocolo de inspección final“ perteneciente al producto.

Conformiteitsbeoordelingsprocedure: /  
Procedura di valutazione della conformità: /  
Procedimiento de evaluación de la conformidad:

Klasse I, MDR 2017/745 volgens artikel 19 en bijlage IV  
Classe I, MDR 2017/745 di cui all'articolo 19 e all'allegato IV  
Clase I, MDR 2017/745 según el artículo 19 y el anexo IV

Andere toepasselijke richtlijnen: / Altre direttive applicabili: / Otras directivas aplicables:  
RoHS II, 2011 / 65 / EU

Wickede (Ruhr), 7. November 2022  
Plaats, datum /  
Luogo, data / Lugar, fecha

CEO   
Thomas Erbslöh, CEO  
Naam en functie /  
Nome e funzione / Nombre y función