

EG-Konformitätserklärung gemäß Verordnung (EU) 2017/745 über
Medizinprodukte
*EC-Declaration of Conformity according to Regulation (EU) 2017/745 on
medical devices*

Hiermit erklären wir
We, the undersigned

SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG
Lebbiner Weg 1
D-15859 Storkow (Mark)

SRN: DE-MF-000014549
SRN:

in eigener Verantwortung, dass nachstehende Medizinprodukte, der
declare on our own authority that the referred medical devices below

Produktgruppe: Therapiesitzkissen Dekubitus
Product group: *Therapy seat cushion decubitus*

Basis-UDI: 4056538SIT001RW
Basic UDI:

Klassifizierung nach
Anhang VIII: **Klasse 1**
Classification according
to ANNEX VIII: **Class 1**

der nachfolgenden Verordnung entsprechen
comply with the following regulation

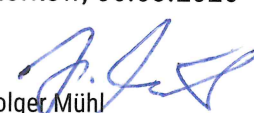
Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
Regulation (EU) 2017/745 on medical devices

gekennzeichnet durch:
marked by:



gültig bis: 15.03.2027
valid until:

Storkow, 06.03.2026


Holger Mühl
Verantwortliche Person/PRRC


Frank Uhlig
Geschäftsführung/Managing Director

**ANHANG
ANNEX**

Geltungsbereich der Konformitätserklärung
Scope of Declaration of Conformity

Zweckbestimmung: Verhütung und Behandlungsunterstützung von Dekubitus

*Intended purpose: Prevention and treatment support of pressure ulcers during
clinical/ nursing treatment*

Zusätzlich angewandte Standards:
Additional applied standards:

- DIN EN ISO 13485:2016

Medizinprodukt Handelsname <i>Medical Device Trade Name</i>	Artikelnummer <i>Article Number</i>	UDI-DI
CUBE PRO XXL	K52011	4056538010024