

EU-Konformitätserklärung

EU Declaration of Conformity *Déclaration de conformité UE*

Hersteller/Manufacturer/Fabricant: Hermann Bock GmbH

SRN: DE-MF-000006597

Modell/Model/Modèle: Elektrisches medizinisches Bett mit Stellteilantrieb
Electrical medical bed with actuator lift
Lit médicalisé électrique avec vérin de levage

**Zweckbestimmung/
Intended purpose/
Destination:** Zur Lagerung, Mobilisationsunterstützung und Erleichterung der
Pflege von pflegebedürftigen Menschen in der häuslichen und in der
institutionellen Pflege.
For bedding, mobilization support and facilitation of care
for patients in domestic care and long-term care.
*Pour le positionnement, l'aide à la mobilisation et la facilitation des soins
aux personnes dépendantes dans le cadre des soins à domicile et en insti-
tution*

Basic UDI-DI: 4063588STU5

Produkte/Products/Produits:

domiflex – 261
domiflex 185 – 264
domiflex niedrig classic /
domiflex low classic /
domiflex bas classique – 263
domiflex niedrig /niedrig 20|80 /
domiflex low / low 20|80 /
domiflex bas / bas 20|80 – 266

domiflex 3 – 251
domiflex 3 low – 252
domiflex 3 / 185Kg – 253
domiflex 3 low / 185Kg – 254
domiflex 3 plus – 231
domiflex 3 plus low – 232
domiflex 3 plus / 185Kg – 233
domiflex 3 plus low / 185Kg - 234

adiflex 220 – 267
adilec 280 – 245

Risikoklasse/Risk class/ I

Classe de risque:
acc. to MDR, Annex VIII

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung, dass das/die oben genannte(n) Produkt(e) den Bestimmungen der folgenden Richtlinien und Verordnungen entspricht/entsprechen.

We herewith declare under our sole responsibility that the above listed product(s) meet the provisions of the following Directives and Regulations.

Nous déclarons par la présente, sous notre seule responsabilité, que le(s) produit(s) susmentionné(s) répond(ent) aux dispositions des directives et règlements suivants.

Anwendbare EU-Rechtsvorschriften/Applicable EU Directives and Regulations/ Directives et règlements de l'UE applicables:

- REGULATION (EU) 2017/745 (MDR) of 5 April 2017 on medical devices
- DIRECTIVE 2011/65/EU of 8 June 2011 on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (RoHS)

Hermann Bock GmbH
Nickelstraße 12
D – 33415 Verl

info@bock.net
www.bock.net

.bock[®] ///

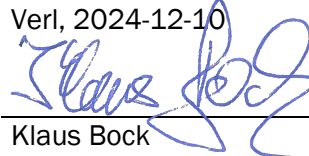
**Konformitätsbewertungsverfahren/
Conformity Assessment Route/
Procédure d'évaluation de la conformité:**

Annex IV and Annex V MDR

Gültig bis/Valid until/Valable jusqu'au: 2025-12-31

Ort, Datum/Place, Date/Lieu, Date:

Verl, 2024-12-10



Klaus Bock

Geschäftsführer, für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortliche Person

CEO, Person Responsible for Regulatory Compliance

Directeur Général, Personne chargée de veiller au respect de la réglementation