



EU-Konformitätserklärung

veomedical®
einfach. sicher. aktiv.

Name und Adresse des Unternehmens	veomedical GmbH Enzianweg 8 50259 Pulheim
--	---

SRN Single Registration Number) des Herstellers:	DE-MF-000029786
Produkt- und Handelsname,	veoXgenu 1.0
Artikelnummer/ eindeutige Referenz	100K1000 XXXX
Basis-UDI-DI gemäß Anhang VI Teil C:	42556318K10006X
Technische Dokumentation	Stand 07.2024
Zweckbestimmung:	Die veoXgenu 1.0 ist ein Medizinprodukt. Sie ist eine Orthese zur gezielten unilateralen Entlastung und Stabilisierung des Kniegelenks.
Risikoklasse des Produkts gemäß Anhang VIII MDR 2017/745	Klasse I
Durchgeführtes Konformitätsbewertungsverfahren:	MDR Art. 52 & Annex II, III

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser EU-Konformitätserklärung.

Wir versichern, dass das hier erfasste Produkt der VERORDNUNG (EU) 2017/745 und den weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der EU entspricht.

Pulheim, 01.04.2025

René Schiller
Geschäftsführung / PPRC

Diese Ausgabe der Konformitätserklärungen stellen wir Ihnen im Downloadbereich der Website unseres Unternehmens zur Verfügung. Sofern Sie die Konformitätserklärung als unterschriebene Kopie benötigen, geben Sie uns bitte Bescheid, wir senden Ihnen diese gern zu.