

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte EU-Declaration of conformity for medical devices

Nach der Verordnung / According to regulation (EU) 2017/745
Gültig bis / Valid until 31.07.2028

Firmenbezeichnung/Hersteller / Company name/manufacturer

THANNER GmbH

Am Fallenweg 30
D-89420 Höchstädt
Telefon +49 (0) 9074/9551-0
Telefax +49 (0) 9074/9551-50
E-Mail: info@thanner-gmbh.com
Internet: www.thanner-gmbh.com
SRN: DE-MF-000032767

Produktbezeichnung / Product details

Diabeticus+Rheumaticus[®] Spezialschuhe für Rheumatiker
Diabeticus+Rheumaticus[®] Special shoes for rheumatic

Modelle / Models:

4.2827, 4.2828, 4.2829, 4.2830, 4.2831, 4.2832, 4.2833, 4.2834, 4.2835, 4.2836, 4.2837, 4.2838
4.2839, 4.2840, 4.2841, 4.2842, 4.2843, 4.2844, 4.2845, 4.2846, 4.2847, 4.2848, 4.2849, 4.2850
4.2851, 4.2852, 4.2853, 4.2854, 4.2855, 4.2856

Basis-UDI: 42518308RheumaticusER

Zweckbestimmung / purpose

Spezialschuhe für Rheumatiker eignen sich für Menschen mit rheumatischen Erkrankungen. Hauptzweck ist es, Schmerzen zu lindern, Druckstellen zu vermeiden und die Mobilität zu verbessern. Sie bieten weiche, dehnbare Materialien und ausreichend Platz für empfindliche oder deformierte Gelenke.

Special shoes for rheumatics are suitable for people with rheumatic conditions. Their primary purpose is to relieve pain, prevent pressure points, and improve mobility. They feature soft, stretchable materials and provide ample space for sensitive or deformed joints.

Klassifikation / Classification

Gemäß den Klassifizierungsregeln nach Anhang VIII handelt es sich um
Medizinprodukte der Klasse I
According to the classification rules in Annex VIII,
the shoes are Class I medical devices

Kennzeichnung / Identification



Erklärung / Declaration

Hiermit erklären wir die Übereinstimmung obiger Medizinprodukte der Klasse I mit den grundlegenden Anforderungen des Anhanges I der MDR-Verordnung EU 2017/745 und übernehmen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung. Die Konformitätsbewertung erfolgt in Übereinstimmung mit dem Anhang IV der MDR-Verordnung EU 2017/745.

We hereby declare the compliance of the above class I medical devices with the basic requirements of Annex I of MDR regulation EU 2017/745 and assume sole responsibility for the creation. The conformity rating is carried out in accordance with Annex IV of the MDR regulation EU 2017/745.

Höchstädt, 10.01.2025



Nicola THANNER
THANNER GmbH