

Konformitätserklärung gemäß Anhang IV der Medizinprodukteverordnung (MDR) 2017/745

Hiermit erklärt der Hersteller

*memodio GmbH
c/o Potsdam Transfer
August-Bebel-Str. 89
14482 Potsdam*

in alleiniger Verantwortung, dass das unten genannte Produkt den einschlägigen Bestimmungen und Anforderungen der Europäischen Medizinprodukteverordnung 2017/745 (MDR) entspricht.

Bezeichnung: memodio-App (auch: memodio)

Baujahr: 2023

Risikoklasse: I

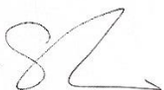
Basis-UDI-DI: 42700036055APP1E4

Das oben genannte Produkt ist ein Medizinprodukt gemäß Artikel 2 (1) der Medizinprodukteverordnung 2017/745 (MDR).

Es erfüllt die grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der Medizinprodukteverordnung 2017/745 (MDR).

Die Konformität wurde mittels des oben genannten Konformitätsbewertungsverfahrens festgestellt, die entsprechenden Bestimmungen aus der Medizinprodukteverordnung 2017/745 (MDR) und dem Stand der Technik wurden eingehalten.

Potsdam, 14.11.2024



Dr. Doron Benjamin Stein
Geschäftsführer memodio GmbH