



# EU-Konformitätserklärung

## EU Declaration of Conformity

nach Artikel 19 der Verordnung (EU) 2017/745 / according to Article 19 of the Regulation (EU) 2017/745

Name und Adresse des Herstellers:/  
Name and address of the manufacturer: Bort GmbH  
Am Schweizerbach 1, 71384 Weinstadt, Deutschland

Einmalige Registrierungsnummer  
Single Registration Number DE-MF-000007220

Name und Adresse CH-REP:/  
Name and address of the CH REP: Orthosan AG  
Freiburgstrasse 634, 3172 Niederwangen, Schweiz

Wir, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt der Klasse I gemäß der Klassifizierungsregeln in Anhang VIII  
*We, herewith declare in sole responsibility that the medical device corresponds with category I according to the classification rules in Attachment VIII*

**Basis-UDI-DI /** **4005862Fuss05CL**  
*Basic UDI-DI:* *4005862Fuss05CL*

**Name /** **BORT Peroneus-Schiene langsohlig**  
*Name:* *BORT Peroneal Splint, long sole*

**REF /** **470 630**  
*REF:* *470 630*

**Zweckbestimmung /** **Bei diesem Medizinprodukt handelt es sich um eine Peroneusfeder, diese Orthese hält den Fuß im individuell funktionalen Bereich bei einer Fußheberlähmung**  
*Intended purpose:* *This medical device is a peroneal spring, this brace holds the foot in its individual functional range in case of a tibialis anterior muscle paralysis*

den einschlägigen Bestimmungen, insbesondere den grundlegenden Sicherheits – und Leistungsanforderungen nach Anhang I, der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte entspricht. /  
*of the pertinent regulations, in particular the basic safety and performance requirements according to Attachment I of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices.*

Weinstadt, 30.07.2021

**BORT GmbH**

Ramona Kiewald  
PRRC / QMB