

Zweckbestimmung Medizinprodukte

Bis zum Zeitpunkt des Inkrafttretens der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) werden Memmert Medizinprodukte Klasse I nach EU-Richtlinie 93/42/EWG in Verkehr gebracht. Nach Inkrafttreten der Verordnung bringt Memmert Medizinprodukte der Klasse I nach MDR in Verkehr.

Gerät	Zweckbestimmung als Medizinprodukt	Klassifizierung nach MPG
UNmplus, UFmplus	Das Gerät dient zur Erwärmung und Warmhaltung von Fango- Silikat- und APS-Packungen in der Physiotherapie.	I
UNm, UFm, INm, IFm	Das Gerät dient zur Erwärmung und Warmhaltung von Fango- Silikat- und APS-Packungen in der Physiotherapie.	I
INmplus, IFmplus	Das Gerät dient zum Temperieren von Spül- und Infusionslösungen sowie Kontrastmitteln.	I
IFbw	Das Gerät dient zur Erwärmung von nicht sterilen Decken und Tüchern.	I

Memmert bringt Medizinprodukte der Klasse IIa und IIb nach MDD 93/42/EWG bis 26.05.2024 laut Übergangsbestimmungen durch die (EU) 2017/745 – Artikel 120 (2) in Verkehr.

Gerät	Zweckbestimmung als Medizinprodukt	Klassifizierung nach MPG
SNplus, SFplus	Das Gerät dient zur Sterilisation von medizinischen Materialien bei Verwendung trockener Hitze bei atmosphärischem Druck.	IIb
SN, SF	Das Gerät dient zur Sterilisation von medizinischen Materialien bei Verwendung trockener Hitze bei atmosphärischem Druck.	IIb
ICOmed	Das Gerät dient zur Erzeugung und Aufrechterhaltung von konstanten Umgebungsbedingungen für den Anwendungsbereich der In Vitro Fertilisation (IVF), insbesondere bei der Bebrütung von Oozyten, Spermatozoen und Zygoten, in für IVFAnwendung vorgesehenen Behältnissen, sowie der Genexpression, der Biosynthese von RNA und Proteinen.	IIa