

Uso previsto como dispositivo médico

Memmert comercializa los dispositivos médicos de la clase I según la directiva de la UE 93/42/EEC hasta el momento en que la regulación MDR (UE) 2017/745 entre en vigor. Después de que la regulación entre en vigor, Memmert comercializará los dispositivos médicos de la clase I según MDR.

Equipo	Uso previsto como dispositivo médico	Clasificación conforme a MDD
UNmplus, UFmplus	El equipo se utiliza para calentar y conservar calientes las envolturas de fango, silicatos y los sistemas de envolturas adhesivas.	I
UNm, UFm, INm, IFm	El equipo se utiliza para calentar y conservar calientes las envolturas de fango, silicatos y los sistemas de envolturas adhesivas.	I
INmplus, IFmplus	El equipo sirve para regular la temperatura de las soluciones de lavado e infusión y de los medios de contraste.	I
IFbw	El equipo sirve para el calentamiento de mantas y toallas no estériles.	I

Memmert comercializará dispositivos médicos de la clase IIa y IIb de conformidad con la MDD 93/42/CEE hasta el 26 de mayo de 2024 según las disposiciones transitorias del artículo 120 (2) de (UE) 2017/745.

Equipo	Uso previsto como dispositivo médico	Clasificación conforme a MDD
SNplus, SFplus	Los equipos se utilizan para esterilizar materiales médicos con calor seco a través de aire caliente a presión atmosférica.	IIb
SN, SF	Los equipos se utilizan para esterilizar materiales médicos con calor seco a través de aire caliente a presión atmosférica.	IIb
ICOMed	El incubador de CO ₂ ICOMed sirve para la creación y el mantenimiento de unas condiciones ambientales constantes en la gama de aplicaciones de fertilización in vitro (FIV), especialmente durante la incubación de ovocitos, espermatozoos y cigotos en los recipientes previstos para aplicaciones de FIV, así como para los procesos de expresión génica y la biosíntesis de ARN y proteínas.	IIa