

Uso previsto como dispositivo médico

Los productos médicos Memmert de clase I se comercializan de conformidad con el Reglamento (UE) 2017/745.

Equipo	Uso previsto como dispositivo médico	Clasificación conforme (EU) 2017/745
UNimplus, UFimplus	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
INimplus, IFimplus	Implus se utiliza para atemperar soluciones de enjuague e infusión, así como medios de contraste.	I
IFbw	El equipo sirve para calentar toallas y mantas no estériles. Cualquier otro uso se considera antirreglamentario y puede causar daños y riesgos.	I

Memmert comercializará productos médicos de clase IIa y IIb según la Directiva 93/42/CEE hasta el 31 de diciembre de 2028, de conformidad con las disposiciones transitorias del Reglamento (UE) 2023/607, por el que se modifica el Reglamento (UE) 2017/745.

Equipo	Uso previsto como dispositivo médico	Clasificación conforme 93/42/EWG
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 crear y mantener condiciones ambientales constantes para el campo de aplicación de la fertilización in vitro (FIV), especialmente en el caso de la incubación de ovocitos, espermatozoides y cigotos en recipientes destinados a la aplicación de FIV, así como en el caso de la expresión génica, la biosíntesis del ARN y las proteínas.	IIa