

Zweckbestimmung Medizinprodukte

Memmert Medizinprodukte der Klasse I werden nach Verordnung (EU) 2017/745 in Verkehr gebracht.

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	Implus dienen zum Temperieren von Spül- und Infusionslösungen sowie Kontrastmitteln. Im dienen zur Erwärmung und Warmhaltung von Fango-, Silikat- und APS-Packungen in der Physiotherapie	I
IFbw	Das Gerät dient zur Erwärmung von nicht sterilen Tüchern und Decken. Jede andere Verwendung ist missbräuchlich und kann Schäden und Gefahren verursachen.	I

Memmert bringt Medizinprodukte der Klasse IIa und IIb nach MDD 93/42/EWG bis 31.12.2028 laut Übergangsbestimmungen gemäß (EU) 2023/607 zur Änderung der Verordnung (EU) 2017/745 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	Der CO2-Brutschrank ICOMed 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 IVF-Anwendung vorgesehenen Behältnissen, sowie der Genexpression, der Biosynthese von RNA und Proteinen.	IIa