





<b>DOC ID:</b> DOC ID:	F.A04.07(DOC)-004-01		 <b>KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / DECLARATION OF CONFORMITY</b>	
				
<b>Name und Adresse der Firma:</b> Name and address of the Firm:	MTR+ Vertriebs GmbH, Kamenzer Damm 78, 12249 Berlin, Germany.			
Single Registration Number (SRN):	DE-MF-000006445			
<b>Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass We declare under our sole responsibility that:</b>				
<b>das Medizinprodukt:</b> the medical device(s):	010E-004 MyoBravo Device			
<b>mit dem Verwendungszweck:</b> with the intended Purpose:	<b>Digitales TENS (Transkutane Elektrische Nervenstimulation) zur Schmerzbehandlung. Digitales STIM (Neuromuskuläre Stimulation) zur Muskelrehabilitation und Inkontinenztherapie.</b> <i>Digital TENS (Transcutaneous Electric Nerve Stimulation) for pain management. Digital STIM (Neuromuscular Stimulation) for muscle rehabilitation and incontinence therapy.</i>			
<b>entsprechend dem Ausgabestand der technischen Dokumentation:</b> according to the technical documentation:	<b>Technischer Ordner: L.A02.01(DMR)-000-01-00</b> <i>Technical File: L.A02.01(DMR)-000-01-00</i>			
<b>mit der Basis-UDI-DI:</b> with basic UDI-DI:	0426027958STIMBRAVOTG			
<b>mit der EMND:</b> with EMND:	Z12069080			
<b>der Klasse:</b> Of Class:	<b>Ila</b>	<b>Gemäß Anlage VIII der MDR 2017/745 – Regel:</b> According to annex VIII of MDR 2017/745 – Rule:	<b>9</b>	
<b>allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind. Meet all the provisions of the MDR 2017/745 which apply to them.</b>				
<b>Konformitätsbewertungsverfahren:</b> Conformity assessment procedure:	<b>Anhang IX Kapitel I und III.</b> <i>Annex IX chapters I and III.</i>			
<b>Angewandte Spezifikationen und Normen:</b> Applied specifications and standards:	<b>Beachten Sie Anhang II mit der Liste der angewandten Normen. Für diese Geräte wurden keine gemeinsamen Spezifikationen (CS) verwendet.</b> <i>Observe Annex II with the list of applied standards. No common specifications (CS) have been used for these devices.</i>			
<b>Benannte Stelle:</b> Notified Body:	TÜV SUD Product Service GmbH, Ridlerstraße 65, 80339 München, Germany CE0123			
<b>Zertifikatsnummer:</b> Certificate Number:	G10 048742 0017 Rev. 00			
<b>Gültigkeit der Erklärung:</b> Declaration Validity:	<b>Gültig bis zum 05.12.2028.</b> <i>Valid until 05.12.2028</i>			



Quality Form

Form:  
F.A04.07(DOC).02/03.23

Declaration of Conformity

Page Number: 2 of 2

06/12/2023

Ort, Datum / Place & Date:

General Manager MTR Plus Vertriebs GmbH

Bereich / Funktion

Unterschrift und Stempel / Signature & Stamp



Annex I – Photos



Annex II – Specifications and standards.

ISO 13485:2016/A11:2021, EN 14971:2019/A11:2021, IEC 60601-1:2020, IEC60601-1-2:2020, IEC 60601-2-10:2016, IEC 60601-1-11:2020, IEC 60601-1-6:2020, IEC 62366-1:2020, EN ISO 20417:2021, ISO 15223-1:2021, IEC 62304:2015, ISO 10993-1:2020, ISO 10993-18:2020, ISO 10993-5:2009, ISO 10993-10:2021.