



KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

DECLARATION OF CONFORMITY

Konformitätserklärung gemäß: Declaration of conformity based on:	Verordnung 2017/745/EU – Medizinprodukte Regulation 2017/745/EU of the European Parliament and of the council
Herstellernamen: Manufacturer name:	Hellmut Ruck GmbH
Single Registration Number (SRN):	DE-MF-000006306
Basis UDI-DI:	42506271PODOLOG_NOVA3Q
Produkt- oder Handelsname: Product or trade name:	Fußpflegegeräte mit folgenden Modellen: > PODOLOG NOVA3S > Nova Pro
Artikelnummer(n): Item number(s):	> PODOLOG NOVA3s: 1140001 > Nova Pro: 5800001
Zweckbestimmung: Intended use:	Das Fußpflegegerät ist dafür bestimmt, rotierende Instrumente (nicht Bestandteil des Lieferumfangs) in Bewegung zu setzen, um damit oberflächlich Haut und Nägel abzutragen. The foot care device is designed to set rotating instruments (not included in the scope of delivery) in motion in order to remove skin and nails superficially.
Risikoklasse: Risk class:	Klasse IIa gemäß MP Klassifizierung Regel 9 Abschnitt 1/ Class IIa according to MP classification rule 9 section 1
Angewandtes Konformitätsbewertungsverfahren: Applied conformity assessment procedure:	Anhang IX Appendix IX
Benannte Stelle / Notified body: Kennnummer 0483, mdc medical device certification GmbH, Kriegerstraße 6, 70191 Stuttgart	Zertifikatsnummer und Gültigkeit: Certificate number and validity: D1388200016 01.12.2027

Hiermit versichern wir in alleiniger Verantwortung das die von dieser Erklärung erfassten Produkte der Verordnung 2017/745/EU – MDR entsprechen.

We hereby assure, under our sole responsibility, that the products covered by this declaration comply with Regulation 2017/745 / EU – MDR.

Diese Erklärung ist gültig bis: This declaration is valid until:	01.12.2027
Ort, Datum Place, date	Neuenbürg, 14.03.2025
Unterschrift Signature	Simeon Ruck Geschäftsführer Chief Executive Officer