

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Via
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8600
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen, in Innenräumen, konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Via von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the indoor mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Via of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / Managing Director

Ort, Datum / Place, date

Unterschrift und Stempel / signature and stamp



BUREAU
VERITAS

Bureau Veritas Certification

Bischoff & Bischoff Medizin- und Rehabilitationstechnik GmbH

Im Stöckmädle 13, D 76307 Karlsbad, Germany

*Bureau Veritas Certification Denmark A/S certifies that the
Management System of the above organization has been audited and found
to be in accordance with the requirements of the management system
standards detailed below.*

Standard

EN ISO 13485:2016

Scope of certification

**Development, manufacturing and distribution of
rehabilitation medical devices.**

Original cycle start date: **20-04-2015**

Expiry date of previous cycle: **NA**

Certification/Recertification Audit date: **NA**

Certification/Recertification cycle start date: **14-05-2024**

Subject to the continued satisfactory operation of the organization's
Management System, this certificate expires on: **13-05-2027**

Certificate No.: **DNKFRC102276** Version: **1** Revision date: **13-05-2024**

Philip Absalonson

Certification Office: Bureau Veritas Certification Denmark A/S
Oldenborggade 25-31, 7000 Fredericia, Denmark

Further clarifications regarding the scope of this certificate and the applicability of
the Management System requirements may be obtained by consulting the
organization. To check this certificate validity, please call **(+45) 77 311 000**.

 **DANAK**
SYSTEM Reg. nr. 5005

