



**aks**<sup>®</sup>

## EU-Konformitätserklärung

Hersteller:

**aks**  
**Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH**  
Antwerpener Straße 6  
D-53842 Troisdorf

SRN<sup>1</sup> gemäß Kapitel III, Artikel 31  
der Verordnung (EU) 2017/745:  
DE-MF-000005633

Der Hersteller trägt die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung.

Basis-UDI-DI<sup>2</sup> gemäß Anhang VI, Teil C der Verordnung (EU) 2017/745:  
425181871774011H9

Produkt-/Handelsname: **aks-B4 compact**

Produktgruppe: Pflegebett

Zweckbestimmung: Die Zweckbestimmung der Produkte ist das Schlafen/Ruhen. Sie dienen zur Linderung oder zur Kompensierung einer Verletzung oder Behinderung und stellen eine Erleichterung der Arbeitsbedingungen für die pflegende Person dar. Die Produkte sind für eine langzeitige Anwendung unter normalen Bedingungen vorgesehen.

Klassifizierung gemäß Kapitel V, Abschnitt 1, Artikel 51 der Verordnung (EU) 2017/745:  
Klasse I  
Regel 1 und 13 gemäß Anhang VIII

Konformitätsbewertungsverfahren gemäß Kapitel V, Abschnitt 2, Artikel 52 der Verordnung (EU) 2017/745:  
EU-Konformitätserklärung gemäß Artikel 19

**Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung, dass die oben genannten Medizinprodukte allen anwendbaren Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) entsprechen.** Die technische Dokumentation wird in den Räumlichkeiten des Herstellers aufbewahrt.

Die Produkte entsprechen dem aktuellen Stand der Technik. Sie halten die anwendbaren Teile der folgenden Normen, mit dem jeweils gültigen Stand zum Zeitpunkt des Inverkehrbringens, ein:

- EN 60601-1-2-52
- EN 60601-1
- EN 60601-1-2

Gültig bis: 25.05.2027

Ort, Datum: Troisdorf, den 09.04.2024

Unterschrift:

  
Murat Alioglu  
Geschäftsführer

  
Wolfgang Schümann  
Leiter Entwicklung/PRRC<sup>3</sup>

**aks**  
**Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH**

Antwerpener Straße 6  
D-53842 Troisdorf  
Fon: +49 2241 9474-0  
Fax: +49 2241 9474-88  
aks@aks.de  
www.aks.de

Ein Unternehmen der  
gemeinnützigen Stiftung  
EIN HERZ LACHT



1 SRN: Single Registration Number

2 UDI-DI: Unique Device Identification - Device Identifier

3 PRRC: für die Einhaltung der regulatorischen Vorschriften verantwortliche Person gemäß Verordnung (EU) 2017/745