

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	UPPER BODY / OBERKÖRPER
Basic UDI-DI	423021729WD894H
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	894
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming blanket to stabilise the patient's temperature / Coperta riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del / Couverture thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024


Alexander Moeck / Managing Director


Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstrasse 12D • 22769 Hamburg • Germany
Tel. +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4116 7334
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	FULL BODY / GANZKÖRPER
Basic UDI-DI	426021729WD895K
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	895
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming blanket to stabilise the patient's temperature / Coperta riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del / Couverture thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

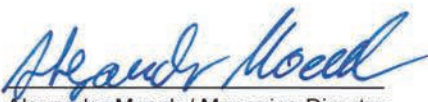
Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024


Alexander Moeck / Managing Director


Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstraße 12D • 22769 Hamburg • Germany
Tel +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4116 7354
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	LOWER BODY / UNTERKÖRPER
Basic UDI-DI	426021729WD8972P
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	897
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming blanket to stabilise the patient's temperature / Coperta riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del / Couverture thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024


Alexander Moeck / Managing Director
Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstraße 12D • 22769 Hamburg • Germany
Tel. +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4116 7334
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	BABY INFANT / BABY KLEINKIND
Basic UDI-DI	426021729WD902ZL
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	902
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming mat to stabilise the patient's temperature / Materassino riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del paziente / Matelas thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024


Alexander Moeck / Managing Director


Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstraße 12D • 22769 Hamburg • Germany
Tel. +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4116 7334
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	ADULT II / ERWACHSENEN II
Basic UDI-DI	426021729WD904ZQ
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	904
Zweckbestimmung / Intended use / Destinatione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming mat to stabilise the patient's temperature / Materassino riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del paziente / Matelas thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024


Alexander Moeck / Managing Director


Waidmannstrasse 12 D • 22769 Hamburg • Germany
T +49 (0)40 4111 4111 • Fax +49 (0)40 4116 7354
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	UNIVERSAL II
Basic UDI-DI	426021729WD906ZU
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	906
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming mat to stabilise the patient's temperature / Materassino riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del paziente / Matelas thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024



Alexander Moeck / Managing Director



Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstrasse 12D • 22769 Hamburg • Germany
Tel. +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4111 7354
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	MULTI I
Basic UDI-DI	426021729WD90823
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	908
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming blanket to stabilise the patient's temperature/ Coperta riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del/ Couverture thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024



Alexander Moeck / Managing Director



Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstraße 12D • 22769 Hamburg • Germany
Tel. +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4116 7354
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	INFANT CARDIO / KLEINKIND CARDIO
Basic UDI-DI	426021729WD90925
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	909
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming mat to stabilise the patient's temperature / Materassino riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del paziente / Matelas thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024


Alexander Moeck / Managing Director


Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstrasse 12D • 22769 Hamburg • Germany
Tel. +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4116 7354
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	UNIVERSAL III
Basic UDI-DI	426021729WD910ZK
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	910
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming mat to stabilise the patient's temperature / Materassino riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del paziente / Matelas thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024


Alexander Moeck / Managing Director


Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstrasse 12D • 22769 Hamburg • Germany
Tel. +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4116 7354
www.moeckwarmingssystem.com

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

gemäß EU-Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745, Anhang IV

EC-Declaration of conformity for medical devices

according to Medical Device Regulation MDR 2017/745, Annex IV

Dichiarazione di conformità CE per i dispositivi medici

secondo Regolamento Dispositivi Medici (UE) 2017/745, allegato IV

Déclaration de conformité CE pour les dispositifs médicaux

selon Règlement Européen 2017/745 MDR sur les dispositifs médicaux, annexe IV

Hersteller / Manufacturer / Fabbricante / Fabricant	MOECK & MOECK GmbH
SRN	DE-MF-000007979
Adresse / Address / Indirizzo / Adresse	Waidmannstrasse 12 D 22769 Hamburg Deutschland / Germany / Allemagne / Germania

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der MDR-Verordnung 2017/745 erfüllt. /

We declare under sole responsibility that the product meets all the applicable essential safety and performance requirements set out in Annex I of MDR Regulation 2017/745. /

Dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto soddisfa tutti i requisiti applicabili essenziali di sicurezza e prestazioni di cui all'Allegato I del Regolamento MDR 2017/745. /

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit répond à toutes les exigences applicables essentielles de sécurité et de performance énoncées à l'annexe I du règlement MDR 2017/745.

Markenname / brand name / marchio / marque	MOECK WARMING SYSTEM®
Produktname / product name / nome del prodotto / nom du produit	LIGHT II
Basic UDI-DI	426021729WD912ZP
Typ Nr. / type no / digitare no / type no	912
Zweckbestimmung / Intended use / Destinazione d'uso / Utilisation prévue	Wiederverwendbare Wärmedecke zur Patiententemperierung / Reusable warming mat to stabilise the patient's temperature / Materassino riscaldante riutilizzabile per stabilizzare la temperatura del paziente / Matelas thermique réutilisable pour stabiliser la température du patient
Produktklasse / Product class / Classe di prodotto / Classe de produit	Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII Regel 1 der Verordnung (EU) 2017/745 / Medical Devices, Class I according to Annex VIII Rule 1 of Regulation (EC) 2017/745 / dispositivi medici della classe I secondo allegato VIII regola 1 il regolamento (EU) 2017/745 / dispositifs médicaux, en particulier pour les dispositifs de la classe I selon annexe VIII règle 1 du règlement (EU) 2017/745
Ablaufdatum / Date of expiry / Data di scadenza / Date d'expiration	14.04.2029

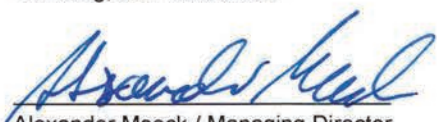
Hiermit erklären wir, dass das Produkt allen Anforderungen der MDR-Verordnung 2017/745, Anhang IX, entspricht. Die Produkte sind mit der CE-Kennzeichnung versehen. /

We hereby declare that the product complies with all requirements of MDR Regulation 2017/745, Annex IX. The products are CE marked. /

Con la presente dichiariamo che il prodotto è conforme a tutti i requisiti del Regolamento MDR 2017/745, Allegato IX. I prodotti sono dotati di marchio CE. /

Nous déclarons par la présente que le produit est conforme à toutes les exigences du règlement MDR 2017/745, annexe IX. Les produits sont de marque CE. /

Hamburg, den 15.04.2024


Alexander Moeck / Managing Director


Moeck & Moeck GmbH
Waidmannstrasse 12 D • 22769 Hamburg • Germany
Tel. +49(0)40 4111 4111 • Fax +49(0)40 4116 7354
www.moeckwarmingssystem.com