

## 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<br>22769 Hamburg<br>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 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<br>22769 Hamburg<br>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<br>22769 Hamburg<br>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<br>22769 Hamburg<br>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](http://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<br>22769 Hamburg<br>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 / 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 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<br>22769 Hamburg<br>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 Wärmendecke 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](http://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<br>22769 Hamburg<br>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](http://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<br>22769 Hamburg<br>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 Wärmendecke 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](http://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<br>22769 Hamburg<br>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](http://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<br>22769 Hamburg<br>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