



Name des Herstellers **Koberg & Tente GmbH & Co. KG**  
**Haferlandweg 12, 48155 Münster, Deutschland**  
**+49 251 60951-0**  
[mail@koberg-tente.de](mailto:mail@koberg-tente.de)

Single Registration Number (SRN) **DE-MF-000014345**

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt

Produktname **Korrektionsfassungen / Modelle siehe Anhang**

Basic UDI-DI **4026587FR-FULL-MET-ADL9**

Nomenklatur **EMDN Q02100201, GMDN Code 32816**

Risikoklasse **Klasse I – nicht steril, keine Messfunktion**

Konformitätsbewertungsverfahren **gemäß Artikel 52 (7) für Medizinprodukte**

den Bestimmungen der nachfolgenden Rechtsvorschriften entspricht:

Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates über Medizinprodukte

Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 zur Registrierung, Bewertung, Zulassung und Beschränkung chemischer Stoffe (REACH)

Entspricht der Europäischen Norm EN ISO 12870

Wir unterhalten ein systematisches Verfahren zur Überwachung des Produktes nach dem Inverkehrbringen.

**Münster, 15.01.2024**

Ort und Datum der Ausstellung

**Frank Tente**  
Geschäftsleitung

**Frank Tente**  
MDR Verantwortliche Person



Name of manufacturer **Koberg & Tente GmbH & Co. KG**  
**Haferlandweg 12, 48155 Münster, Deutschland**  
**+49 251 60951-0**  
[mail@koberg-tente.de](mailto:mail@koberg-tente.de)

Single Registration Number (SRN) **DE-MF-000014345**

We declare under sole responsibility that the product

Name of product **Spectacle Frames / Models see Annex**

Basic UDI-DI **4026587FR-FULL-MET-ADL9**

Nomenclature **EMDN Q02100201, GMDN Code 32816**

Risk class **Class I – non sterile, no measuring function**

Conformity assessment procedure **pursuant to article 52 (7) for medical devices**

conforms with the following regulations:

Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council on medical devices

Regulation (EC) No 1907/2006 on the Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals (REACH)

Complies with European standard EN ISO 12870

We operate a systematic procedure to monitor the product after placing it on the market.

**Münster, 15.01.2024**

Place and date of issue

**Frank Tente**  
CEO

**Frank Tente**  
MDR Responsible Person



Nom du producteur **Koberg & Tente GmbH & Co. KG**  
**Haferlandweg 12, 48155 Münster, Deutschland**  
**+49 251 60951-0**  
[mail@koberg-tente.de](mailto:mail@koberg-tente.de)

Single Registration Number (SRN) **DE-MF-000014345**

Nous déclarons sous notre seule responsabilité, que le produit

Nom du produit **Monture de Lunettes / Modèles voir Annexe**

Basic UDI-DI **4026587FR-FULL-MET-ADL9**

Nomenclature **EMDN Q02100201, GMDN Code 32816**

Classe de risque **Classe I – non stérile, sans fonction de mesure**

Procédure d'évaluation de la conformité **conformément à l'article 52, (7) pour les dispositifs médicaux**

corresponds aux règlements de la:

Règlement (UE) 2017/745 du Parlement Européen et du Conseil relatif aux dispositifs médicaux

Règlement (CE) n o 1907/2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH)

Conforme à la norme européenne EN ISO 12870

Nous effectuons une procédure systématique pour contrôler le produit après l'avoir mis sur le marché.

**Münster, 15.01.2024**

Lieu et date d'établissement

**Frank Tente**  
Directeur

**Frank Tente**  
MDR Personne chargée



Producentens navn **Koberg & Tente GmbH & Co. KG**  
**Haferlandweg 12, 48155 Münster, Deutschland**  
**+49 251 60951-0**  
[mail@koberg-tente.de](mailto:mail@koberg-tente.de)

Single Registration Number (SRN) **DE-MF-000014345**

Vi erklærer under eneansvar, at følgende produkt

produkt navn **Korrektions-briller / Modeller se bilag**

Basic UDI-DI **4026587FR-FULL-MET-ADL9**

Nomenklatur **EMDN Q02100201, GMDN Code 32816**

Risikoklasse **Klasse I – ikke steril, ingen målefunktion**

Overensstemmelsesvurderingsprocedurer **iht. artikel 52 (7) for medicinsk udstyr**

overholder bestemmelserne i de efterfølgende lovgivninger:

Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr

Forordning (EF) nr. 1907/2006 om registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier (REACH)

Overholder den europæiske standard EN ISO 12870

Vi anvender en systematisk procedure til overvågning af produktet efter markedsføringen.

**Münster, 15.01.2024**

Udstedelsessted og -dato

**Frank Tente**  
Direktion

**Frank Tente**  
MDR Den ansvarlige person



Naam fabrikant **Koberg & Tente GmbH & Co. KG**  
**Haferlandweg 12, 48155 Münster, Deutschland**  
**+49 251 60951-0**  
[mail@koberg-tente.de](mailto:mail@koberg-tente.de)

Single Registration Number (SRN) **DE-MF-000014345**

We verklaren op eigen verantwoordelijkheid dat het product

Productnaam **Brillenmontuur / model zie bijlage**

Basic UDI-DI **4026587FR-FULL-MET-ADL9**

Nomenclatuur **EMDN Q02100201, GMDN Code 32816**

Risicoklasse **Klasse 1 - niet steriel, geen meetfunctie**

Conformiteitsbeoordelingsprocedures **Volgens artikel 52 (7) voor medische hulpmiddelen**

in overeenstemming met de navolgende gerechtelijke voorschriften:

Verordening (EU) 2017/745 van het Europees Parlement en de Raad voor medische producten

Verordening (EG) nr. 1907/2006 betreffende registratie, goedkeuring en restrictie chemische stoffen (REACH)

In overeenstemming met de Europese Norm EN ISO 12870

Wij handhaven een systematische procedure voor het monitoren van het product nadat het in het verkeer gebracht is.

**Münster, 15.01.2024**

Plaats en datum van afgifte

**Frank Tente**  
Directie

**Frank Tente**  
MDR Verantwoordelijke persoon



Jméno výrobce **Koberg & Tente GmbH & Co. KG**  
**Haferlandweg 12, 48155 Münster, Deutschland**  
**+49 251 60951-0**  
[mail@koberg-tente.de](mailto:mail@koberg-tente.de)

Single Registration Number (SRN) **DE-MF-000014345**

Prohlašujeme na vlastní odpovědnost, že výrobek

název výrobku **Korekční brýlové obruby / Modely viz příloha**

Basic UDI-DI **4026587FR-FULL-MET-ADL9**

Nomenklatura **EMDN Q02100201, GMDN Code 32816**

Třída rizika **Třída I – nesterilní, žádná měřicí funkce**

Postupy posuzování shody **podle článku 52 (7) pro lékařské výrobky**

odpovídá ustanovením následujících právních předpisů:

Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 ze o zdravotnických prostředcích

Rady (ES) č. 1907/2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (REACH)

Odpovídá Evropské normě EN ISO 12870

Máme systematický způsob kontroly výrobku po uvedení do prodeje.

**Münster, 15.01.2024**

Místo a datum vystavení

**Frank Tente**  
Ředitelství podniku

**Frank Tente**  
MDR Odpovědná osoba



Anhang/Annex/Annexe/Bilag/Bijlage/Příloha

Collection	Model	Colour	Size	GTIN
RET	2105	01	4424	4026587287210
RET	2105	09	4424	4026587287258
RET	2105	3519	4424	4026587327879
WHY	3138	6018	5219	4026587358620
WHY	3138	6033	5219	4026587358668
WHY	3138	6035	5219	4026587358705
WHY	3139	6029	5319	4026587358750
WHY	3139	6035	5319	4026587358767
WHY	3140	6018	5320	4026587358835
WHY	3140	6036	5320	4026587358842
WHY	3141	6018	5417	4026587361200
WHY	3141	6021	5417	4026587361217