



## MDR-Verklaring

Vanaf 26 mei 2021 is de Europese verordening (EU) 2017/745 Medical Devices Regulation (MDR) van kracht. Volgens de voorschriften in deze verklaring moeten de gebruikte materialen en hulpmiddelen veilig en van goede kwaliteit zijn.

Zlippo garandeert dat de producten die gevoerd worden op het gebied van podologie, podotherapie en orthopedie aan de eisen en kwaliteit van de MDR voldoen.

De leveranciers van de grondstoffen aan Zlippo zijn speciaal geselecteerd en leveren ook uitsluitend volgens de voorschriften van de MDR. De specifieke eigenschappen van een bepaald product zijn bij Zlippo op te vragen.

Heeft u nog vragen over MDR of hoe Zlippo hiermee omgaat neemt u dan gerust contact met ons op.