

## CE-märkta produkter / CE marked devices

Produktkategori / Category	Riskklass / Risk class	Antal produkter / Number of devices
Y: Supports or technical aids for disabled persons	MDR klass I	1

Issue date: 2022-09-13

  
CEO Johan Syahn:

**Registreringsbekräftelse / Confirmation of registration**

Företagsnamn / Company name:	JS Medtech AB
Organisationsnummer / Company registration number:	559380-4791
Utdelningsadress / Address:	Linne'vägen 11 80267 Gävle Sverige
Eudamed-registreringsnummer / SRN:	SE-MF-000028422

Registrering enligt förordning (EU) 2017/745 (MDR) om medicintekniska produkter, förordning (EU) 2017/746 (IVDR) om medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik, Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2021:32) om informations- och rapporteringsskyldighet avseende medicintekniska produkter och/eller Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2001:7) om medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik

*JS Medtech AB* intygar i och med att de registrerar sin verksamhet hos Läkemedelsverket att de fullgör sina skyldigheter i enlighet med tillämpliga krav i gällande förordning(ar)/föreskrift(er).

Registreringen avser roll: Tillverkare av CE-märkta produkter

Registration according to Regulation (EU) 2017/745 (MDR) on medical devices, Regulation (EU) 2017/746 (IVDR) on in vitro diagnostic medical devices, the Swedish Medical Products Agency's Regulations (HSLF-FS 2021:32) on information and reporting requirements regarding medical devices and/or the Swedish Medical Products Agency's Regulations (LVFS 2001:7) on in vitro diagnostic medical devices

*JS Medtech AB* declares by registering their business at the Swedish Medical Products Agency that they fulfil their obligations in accordance with applicable requirements in existing Regulation(s).

The registration relates to actor role: Manufacturer of CE marked devices