



BodyLux® - unsere Antwort auf die neue MDR

Sehr geehrte Damen und Herren,

mit einem Jahr Verschiebung wird die neue **EU-Medizinprodukteverordnung** MDR ab Mai 2021 in Kraft treten, die neben den Herstellern auch dem Fachhandel neue Pflichten auferlegt. Wir haben Sorge getragen, dass Sie bei der **Kompressionsversorgung** schon jetzt den neuen regulatorischen Anforderungen gerecht werden können.

Unsere **BodyLux®**-3D Scanner sind ab sofort als **Medizinprodukt*** der Klasse I/Im (DIMDI DE/CA82/48483-001/-002) zugelassen. Als erstes System am Markt verfügt BodyLux® über eine **zertifizierte Messfunktion** und sichert eine fachgerechte, umfassend dokumentierte Maßabnahme.

Gehen Sie keine Kompromisse ein – mit BodyLux® sind Sie für die Zukunft gerüstet.

Weiterführende Informationen stellen wir Ihnen gern bereit. Sie erreichen uns telefonisch unter +49 371 3342470 oder unter der E-Mail Adresse 3d@vialux.de

Wir freuen uns, bald von Ihnen zu hören.

Ihr BodyLux® Vertriebsteam

Hier finden Sie unsere vorherigen BodyLux® Newsletter:

- [BodyLux® LiNK – manuelles Messen leicht gemacht!](#)
- [BodyLux® Erweiterung für Bandagen und Orthesen](#)
- [Berührungsfrei Anmessen - wichtig wie noch nie](#)
- [BodyLux® - limitierte Rabattaktion](#)
- [BodyLux® erweitert den Datenaustausch](#)

ViALUX Messtechnik + Bildverarbeitung GmbH
Am Erlenwald 10 | 09128 Chemnitz | Germany

Kontakt:
3d@vialux.de

ViALUX

Wenn Sie keine weiteren Informationen der ViALUX GmbH erhalten möchten,
klicken Sie bitte hier: [Abmelden](#)