



**CE-Konformitätserklärung**  
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen  
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über  
Medizinprodukte

Medizinprodukt	<b>Familie: Binden und Verbände, unsteril</b>
<b>Rollenpflaster</b>	
ABE <sup>®</sup> silk (REF 9531, 9535, 9536, 9540, 9541)	
BeeSana <sup>®</sup> SafeCut (REF 1844)	
<b>Elastische Binden</b>	
ABE <sup>®</sup> Last (REF 1409, 1410, 1411, 1412, 1413)	
ABE <sup>®</sup> universal (REF 1414, 1415, 1416, 1432, 1433, 1434)	
ABE <sup>®</sup> Last krepp (REF 1749, 1750, 1751, 1752, 1753)	
ABE <sup>®</sup> lastic (REF 1780, 1781, 1782, 1783, 1784, 1785, 1786)	
ABE <sup>®</sup> extra (REF 1421, 1422, 1735, 1736, 1737, 1737, 1738)	
ABE <sup>®</sup> Last haft (REF 1288, 1289, 1391, 1392, 1393, 1394, 1383, 1384, 1385, 1386)	
ABE <sup>®</sup> fix haft c (REF MEP 1396, MEP 1397, MEP 1398)	
<b>Mullbinden</b>	
ABE <sup>®</sup> Mullbinde (REF 1400, 1401, 1402, 1403, 1404)	
<b>Schlauchverbände</b>	
ABE <sup>®</sup> Trikotschlauchverband (REF: 5181, 5182, 5183, 5184, 5185, 5186, 5187, 5189)	
ABE <sup>®</sup> Netzschlauchverband (REF: 5164, 5166, 5170, 5172, 5176, 5180)	
<b>Fixierungsverbände</b>	
ABE <sup>®</sup> Fixiervlies (REF: 4470, 4471, 4472, 4473)	
<b>Polsterung</b>	
ABE <sup>®</sup> Polsterbinde (REF: 1701, 1702, 1703, 1806)	
Zweckbestimmung	Die Medizinprodukte dienen der Fixierung von Wundauflagen oder der Fixierung von anderen Produkten wie Hohladeln, Drainagen oder Schläuchen. Sie werden als mechanische Barriere, zur leichten Kompression oder zur Fixierung von primären Wundauflagen eingesetzt oder dienen als Polstermaterial unter Gips-, Stütz- oder Kompressionsverbänden.



**CE-Konformitätserklärung**  
**gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen**  
**Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über**  
**Medizinprodukte**

Basis UDI-DI gemäß Anhang VI, Teil C	GMN42500164W004bandagesns6X
Risikoklasse gemäß Anhang VIII	I
Gewähltes Konformitätsbewertungsverfahren	Die technische Dokumentation nach Anhang II und Anhang III der Verordnung (EU) 2017/745 liegt vor.
CE-Zeichen seit	Seit 1998 gemäß 93/42/EWG und seit 05.2021 gemäß Verordnung (EU) 2017/745
Gültigkeit dieser CE-Konformitätserklärung	08.12.2028

Hersteller	Meditrade GmbH Medipark 1 83088 Kiefersfelden
Single Registration Number gemäß Artikel 31	DE-MF-000008937

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung die Konformität des oben genannten Medizinproduktes gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über Medizinprodukte.

Meditrade versichert hiermit, dass von dieser Erklärung erfasste Medizinprodukte der vorliegenden Verordnung sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entsprechen.

Angewandte Gemeinsame Spezifikationen:

Für diese Produkte liegen keine Gemeinsamen Spezifikationen nach Artikel 9 Verordnung (EU) 2017/745 vor.

Kiefersfelden, 09.12.2025

Martin Unterberg, PRRC

Verantwortliche Person für die Einhaltung von Regulierungsvorschriften nach Artikel 15 der Verordnung (EU) 2017/745, Meditrade GmbH



## CE Declaration of Conformity

In accordance with Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 05 April 2017 concerning medical devices

Medical Device	Family: Bandages, non-sterile
<b>Roll Plaster</b>	
ABE <sup>®</sup> silk (REF 9531, 9535, 9536, 9540, 9541)	
BeeSana <sup>®</sup> SafeCut (REF 1844)	
<b>Fixation Bandages</b>	
ABE <sup>®</sup> Last (REF 1409, 1410, 1411, 1412, 1413)	
ABE <sup>®</sup> universal (REF 1414, 1415, 1416, 1432, 1433, 1434)	
ABE <sup>®</sup> Last krepp (REF 1749, 1750, 1751, 1752, 1753)	
ABE <sup>®</sup> lastic (REF 1780, 1781, 1782, 1783, 1784, 1785, 1786)	
ABE <sup>®</sup> extra (REF 1421, 1422, 1735, 1736, 1737, 1737, 1738)	
ABE <sup>®</sup> Last haft (REF 1288, 1289, 1391, 1392, 1393, 1394, 1383, 1384, 1385, 1386)	
ABE <sup>®</sup> fix haft c (REF MEP 1396, MEP 1397, MEP 1398)	
<b>Gauze Bandages</b>	
ABE <sup>®</sup> Mullbinde (REF 1400, 1401, 1402, 1403, 1404)	
<b>Tubular Bandages</b>	
ABE <sup>®</sup> Trikotschlauchverband (REF: 5181, 5182, 5183, 5184, 5185, 5186, 5187, 5189)	
ABE <sup>®</sup> Netzschlauchverband (REF: 5164, 5166, 5170, 5172, 5176, 5180)	
<b>Non-Woven Fixation</b>	
ABE <sup>®</sup> Fixiervlies (REF: 4470, 4471, 4472, 4473)	
<b>Paddig Bandages</b>	
ABE <sup>®</sup> Polsterbinde (REF: 1701, 1702, 1703, 1806)	
Intended use	The medical devices are used for the fixation of wound dressings or the fixation of other products such as hollow needles, drainages or tubings. They are used as mechanical barriers, for light compression or for fixation of primary wound dressings and as padding material.



**CE Declaration of Conformity**  
**In accordance with Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 05 April 2017 concerning medical devices**

Basis UDI-DI according to Annex VI, Part C	GMN42500164W004bandagesns6X
Medical device class according to Annex VIII	I
Chosen conformity assessment procedure	The technical documentation according to Annex II and Annex III of Regulation (EU) 2017/745 is available.
CE-mark since	Since 1998 according to 93/42/EEC and since 05.2021 according to Regulation (EU) 2017/745.
Validity of this CE Declaration of Conformity	08.12.2028

Manufacturer	Meditrade GmbH Medipark 1 83088 Kiefersfelden
Single Registration Number according to Article 31	DE-MF-000008937

We hereby declare in our sole responsibility the conformity of the above medical device with Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council of 05 April 2017 on medical devices.

Meditrade hereby declares that medical devices covered by this declaration comply with this Regulation and, where applicable, with other relevant Union provisions which require the issuance of an EU declaration of conformity.

Common specifications applied:

There are no common specifications for these devices according to Article 9 of Regulation (EU) 2017/745.

Kiefersfelden, 09.12.2025

Martin Unterberg, PRRC

Person responsible for regulatory compliance under Article 15 of Regulation (EU) 2017/745, Meditrade GmbH