

CE-Konformitätserklärung

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

Medizinprodukt	Familie: Wundversorgung, unsteril		
Katalognummer (REF)	Mullkompressen:		
	 BeeSana® Mullkompressen REF: 1000, 1002, 1004, 1006, 1008, 1010, 1012, 1014, 1016, 1018, 1023, 1025, 1038, 1052, 1053, 1235, 2708, 2712, 2714, 2723 BeeSana® Mullschlitzkompressen; REF: 4291, 4192, 4122, 4160, 4159 BeeSana® Mullzuschnitt; REF: 1330, 1335 BeeSana® Verbandmull REF: 1301 		
	Vlieskompressen:		
	 BeeSana® Vlieskompressen REF: 4291, 4192, 4122, 4160, 4159, 1124, 1125, 1126, 1127, 1789, 1790, 1791, 1792, 1796, 1797, 1798, 1799, 2790, 2791, 2798, 2799, 11261 BeeSana® Vliesschlitzkompressen REF: 1793, 1794, 1795 		
	Saugkompressen:		
	- BeeSana® Saugkompresse REF: 1224, 1225, 1227, 1228, 1229, 1230, 1231, 1244		
	Tupfer aus Verbandmull:		
	- BeeSana® Mulltupfer REF: 1102, 1106, 1109, 1113, 1116, 1348, 4460, 4461, 4462		
	Tupfer aus Zellstoff:		
	- BeeSana® Zellstofftupfer: REF: 1177; 1190; 1278		
	Pflaster und Wundschnellverbände:		
	- ABE® Injektionspflaster; REF: 9525		
	Die Liste der Produkte die alternativ auch unter einem anderen Markennamen (private Label) in Verkehr gebracht werden und mit dieser Konformitätserklärung erfasst werden sind in den Anhängen 1-7 aufgeführt.		
Basis UDI-DI gemäß Anhang VI, Teil C	GMN4200164W001classicwcnsGZ		
Zweckbestimmung	Unsterile Produkte für die allgemeine Wundversorgung. Die Medizinprodukte dienen bei der Behandlung von Wunden zur Absorption von Blut und Wundsekreten, zur Wundabdeckung oder als Tupfer.		
Risikoklasse gemäß Anhang VIII			



CE-Konformitätserklärung

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

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

Hiermit erklären wir in alleiniger Verantwortung die Konformität der oben genannten Medizinprodukte 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 erfassten 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 Gemeinsamenspezifikationen nach Artikel 9 Verordnung (EU) 2017/745 vor.

Gewähltes Konformitätsbewertungs- verfahren	Technische Dokumentation gemäß den Anhängen II und III liegt vor	
CE-Zeichen seit	Seit 2016 gemäß 93/42/EWG und seit 05.2022 gemäß Verordnung (EU) 2017/745	
Gültigkeit dieser CE-Konformitätserklärung	23.07.2024	

Kiefersfelden, 26.07.2021

Verantwortliche Person für die Einhaltung von Regulierungsvorschriften,

Martin Unterberg