

## CE-Konformitätserklärung

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

Medizinprodukt	Familie: Binden und Verbände, unsteril
Katalognummer (REF)	Rollenpflaster:
	- ABE <sup>®</sup> silk REF: 9531, 9535, 9536, 9540, 9541
	- BeeSana <sup>®</sup> SafeCut
	REF: 1844
	Elastische Binden:
	- 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
	Mullbinden:
	- ABE® Mullbinde
	REF: 1400, 1401, 1402, 1403, 1404
	Schlauchverbände:
	- ABE <sup>®</sup> Trikotschlauchverband
	REF: 5181, 5182, 5183, 5184, 5185, 5186, 5187, 5189
	- ABE® Netzschlauchverband
	REF: 5164, 5166, 5170, 5172, 5176, 5180
	Fixierungsverbände:
	- ABE® Fixiervlies
	REF: 4470, 4471, 4472, 4473
	Polsterung:
	- ABE® Polsterbinde
	REF: 1701, 1702, 1703, 1806
	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 1-3 aufgeführt.
Basis UDI-DI gemäß Anhang VI, Teil C	GMN4200164W004bandagesns6X
Zweckbestimmung	Die Medizinprodukte dienen der Fixierung von Wundauflagen oder der Fixierung von anderen Produkten wie Hohlnadeln, 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

Risikoklasse gemäß Anhang VIII		
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	02.08.2024

Kiefersfelden, 03.08.2021

Verantwortliche Person für die Einhaltung von Regulierungsvorschriften,

Martin Unterberg