



## CE-Konformitätserklärung

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

Medizinprodukt	<b>Familie: Inkontinenzhilfen</b>
<p><b>Fixierhöschen</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Light Fixierhöschen (REF: 2221, 2222, 2223, 2224)</li> <li>- Panty Fixierhöschen (REF: 711500301, 711500501, 711500701, 711500901)</li> </ul>	
<p><b>Inkontinenzslips</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Superslip® classic (REF: 2431, 2432)</li> <li>- Superslip® comfort (REF: 2406, 2407, 2408, 2414)</li> <li>- Superslip® extra (REF: 2436)</li> <li>- Superslip® super (REF: 2403, 2404)</li> <li>- Superslip® Air Comfort (REF: 2437, 2438)</li> <li>- BeeSana® Medi-Pants (REF: 2411, 2412, 2413)</li> <li>- Liberty Light® (REF: 2052, 2053, 2054)</li> </ul>	
<p><b>Inkontinenz Ein- bzw. Vorlagen</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Superform® classic (REF: 2047)</li> <li>- Superform® plus (REF: 2048)</li> <li>- Superform® extra (REF: 2049)</li> <li>- Superform® maxi (REF: 2051)</li> <li>- Superform® air plus (REF: 20481)</li> <li>- Superform® air extra (REF: 20491)</li> <li>- Superform® air super (REF: 20501)</li> <li>- Superform® air maxi (REF: 20511)</li> <li>- BeeSana® Saugkissen (REF: 2022, 2024)</li> <li>- BeeSana® Rechteckvorlage (REF: 2101)</li> <li>- BeeSana® Saugvorlage (REF: 2119)</li> </ul>	
Zweckbestimmung	Inkontinenzslips und Ein-/ bzw. Vorlagen zur Behandlung von Inkontinenz am Menschen
Basis UDI-DI gemäß Anhang VI, Teil C	GMN42500164I001incontinsK5
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	11.12.2025



**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 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, 12.12.2022

Martin Unterberg, PRRC

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