



CE-Konformitätserklärung

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

Medizinprodukt	Familie: Schutzkleidung – OP-Masken				
<table border="1"> <tr> <td colspan="2">OP-Masken, unsteril</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> - Suavel® Protec Plus, Typ II (REF: 80-955MP, 80-956) - Suavel® Protec, Typ II (REF: 80-900, 80-901) - Suavel® Protec, Typ II R (REF: 80-902) - Suavel® Protec Plus IIR, Typ IIR (REF: 80-957) - Suavel® Comfort Plus, Typ II (REF: 80-410M) - Suavel® Comfort, Typ II (REF: 80-400) - Suavel® Comfort, Typ IIR (REF: 80-402) - Suavel® Antifog, Typ II (REF: 80-470M) - Suavel® Antifluid, Typ IIR (REF: 80-455M) - Suavel® Sensima, Typ II (REF: 80-440M) </td> </tr> </table>		OP-Masken, unsteril		<ul style="list-style-type: none"> - Suavel® Protec Plus, Typ II (REF: 80-955MP, 80-956) - Suavel® Protec, Typ II (REF: 80-900, 80-901) - Suavel® Protec, Typ II R (REF: 80-902) - Suavel® Protec Plus IIR, Typ IIR (REF: 80-957) - Suavel® Comfort Plus, Typ II (REF: 80-410M) - Suavel® Comfort, Typ II (REF: 80-400) - Suavel® Comfort, Typ IIR (REF: 80-402) - Suavel® Antifog, Typ II (REF: 80-470M) - Suavel® Antifluid, Typ IIR (REF: 80-455M) - Suavel® Sensima, Typ II (REF: 80-440M) 	
OP-Masken, unsteril					
<ul style="list-style-type: none"> - Suavel® Protec Plus, Typ II (REF: 80-955MP, 80-956) - Suavel® Protec, Typ II (REF: 80-900, 80-901) - Suavel® Protec, Typ II R (REF: 80-902) - Suavel® Protec Plus IIR, Typ IIR (REF: 80-957) - Suavel® Comfort Plus, Typ II (REF: 80-410M) - Suavel® Comfort, Typ II (REF: 80-400) - Suavel® Comfort, Typ IIR (REF: 80-402) - Suavel® Antifog, Typ II (REF: 80-470M) - Suavel® Antifluid, Typ IIR (REF: 80-455M) - Suavel® Sensima, Typ II (REF: 80-440M) 					
Zweckbestimmung	Die Medizinprodukte werden zum Schutz des Patienten vor Kontaminationen verwendet. Das Tragen der Medizinprodukte durch den Anwender, Patienten oder Dritter verringert eine Verschleppung und/oder Ausbreitung von Keimen und/oder Kontaminationen.				
Basis UDI-DI gemäß Anhang VI, Teil C	GMN42500164S002protcloths62				
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	05.03.2026				



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, 06.03.2023

Martin Unterberg, PRRC

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