



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
Rollenpflaster	
ABE [®] silk (REF 9531, 9535, 9536, 9540, 9541)	
BeeSana [®] SafeCut (REF 1844)	
Elastische Binden	
ABE [®] Last (REF 1409, 1410, 1411, 1412, 1413)	
ABE [®] universal (REF 1414, 1415, 1416, 1432, 1433, 1434)	
ABE [®] Last krepp (REF 1749, 1750, 1751, 1752, 1753)	
ABE [®] lastic (REF 1780, 1781, 1782, 1783, 1784, 1785, 1786)	
ABE [®] extra (REF 1421, 1422, 1735, 1736, 1737, 1737, 1738)	
ABE [®] Last haft (REF 1288, 1289, 1391, 1392, 1393, 1394, 1383, 1384, 1385, 1386)	
ABE [®] fix haft c (REF MEP 1396, MEP 1397, MEP 1398)	
Mullbinden	
ABE [®] Mullbinde (REF 1400, 1401, 1402, 1403, 1404)	
Schlauchverbände	
ABE [®] 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)	
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

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	08.12.2025

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, 09.12.2022

Martin Unterberg, PRRC

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