

Version: 02

Datum: 02.03.2022

Seite: 1 von 1

EU-Konformitätserklärung

gemäß EU-Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte

Wir, die Firma

LEINA-WERKE GmbH Maueler Feld 1 51570 Windeck

SRN: DE-MF-000005358

erklären, dass diese EU-Konformitätserklärung in unserer alleinigen Verantwortung ausgestellt wurde und für die nachfolgend aufgeführten Medizinprodukte gilt. Wir versichern, dass diese Medizinprodukte unter den Anforderungen eines Qualitätsmanagementsystems nach EN ISO 13485 produziert werden und allen anzuwendenden Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte (MDR) entsprechen.

Wundschnellverbände Folie mit Acrylat-Kleber

LEINAPLAST Wundschnellverband WF (REF 70100 – 70105)
Pflasterstrips WF (REF 71050 – 71061)
LEINAPLAST Fingerverbände WF (REF 72050 – 72055)
LEINAPLAST Fingerkuppenverbände WF (REF 72251, 72254, 72257)
LEINAPLAST Fingergelenkverband WF (REF 72401)

Basis UDI-DI: 4011166WSVFolieAcrylatF2

Zweckbestimmung der Produkte:

Pflaster und Wundschnellverbände zur medizinischen Versorgung und zum Schutz kleiner Verletzungen der Haut.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I (gem. MDR Anhang VIII, Regel 4)

Herstellung und Freigabe der Produkte erfolgen gemäß den in der zugehörigen technischen Dokumentation definierten Spezifikationen, angewandten Normen und normativen Dokumenten. Das Produkt trägt die CE-Konformitätskennzeichnung

Diese EU-Konformitätserklärung gilt in Verbindung mit der zum Produkt gehörigen Freigabedokumentation der gefertigten Chargen und ist gültig bis die Ausstellung einer revidierten Konformitätserklärung nach Änderung des Produktes erfolgt.

Windeck, den 04.03.2022

Geschäftsführer Thorsten Steinhauer

LEINA-WERKE GmbH Vorlage Konformitätserklärung MDR Klasse I – 2022-03-02

DE-51570 Windeck-Rosbach