

## EU-Konformitätserklärung

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.

### **Augenkompressen steril** mit den REF-Nummern 61250 - 61252

Basis UDI-DI: 4011166AUGENKOMP-S68

Zweckbestimmung des Produkts:

Verwendung als Augenverbände; zur Versorgung nässender oder trockener Wunden am Auge und zum Abdecken oder als Polsterschutz am Auge

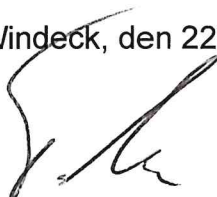
Risikoklasse des Produkts: Klasse I steril (gem. MDR Anhang VIII, Regel 4)

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 zum 16.01.2029.

Die Überwachung des Konformitätsbewertungsverfahrens nach Anhang IX der MDR erfolgt durch die Benannte Stelle TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Kennnummer 0197. Das Zertifikat trägt die Nummer HZ 1007442-1.

Windeck, den 22.01.2024



Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach



Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# 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.

**Dreiecktücher**  
mit der REF-Nummer  
REF 62100

Basis UDI-DI: **4011166DREIECKTUCHZF**

## Zweckbestimmung des Produkts:

Dreiecktücher sind für die Verwendung als Fixiermittel vorgesehen (z.B. für sterile Kompressen, Verbandtücher oder Ruhigstellungsmaterialien bei Frakturen). Außerdem sind sie zur Polsterung oder als Tragehilfe in der Ersten-Hilfe zu verwenden. Darüber hinaus als Armtragetuch oder zur Anfertigung von Ringpolstern und verschiedenen nicht-sterilen Verbänden zu verwenden.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I (gem. MDR Anhang VIII, Regel 1)


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 16.08.2024

  
Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach

  
Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# 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.

## Fixierbinden DIN 61634-FB

mit den REF-Nummern  
REF 60050 – REF 60058

Basis UDI-DI: **4011166FIXIERBINDEN4S**

### Zweckbestimmung des Produkts:

Zweck dieser Binden ist die Fixierung von Wundauflagen bei der Versorgung von Verletzungen unter Zuhilfenahme von Verbandklammern oder Pflasterstreifen. Darüber hinaus die Befestigung von Stützschiene und die Verwendung als leichter Stütz- und Kompressionsverband.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I (gem. MDR Anhang VIII, Regel 1)

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 16.08.2024



Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach



Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# 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.

**Erste-Hilfe Handschuhe Vinyl DIN EN 455**  
mit den REF-Nummern  
REF 43010 und REF 43011

Basis UDI-DI: **4011166VINYLHANDSCHUHEC8**

Zweckbestimmung des Produkts:


Schutz vor Kontamination für Patient und Helfer bei Erster Hilfe.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I (gem. MDR Anhang VIII, Regel 1)


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 16.08.2024

  
Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach

  
Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# 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.

**Heftpflasterspulen mit Zink-Kautschuk-Kleber**  
Heftpflasterspule Mediplast (REF 74000 – 74003; 74010 - 74015)

Basis UDI-DI: **4011166HPSpulenZKKM2**

Zweckbestimmung des Produkts:

Fixierung von Wundauflagen (Kompressen, Binden), sowie Venenkathetern, Drainagen oder Sonden. Nicht für den direkten Kontakt mit verletzter Haut vorgesehen.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I (gem. MDR Anhang VIII, Regel 1)


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 16.08.2024

  
Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach

  
Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# EU-Konformitätserklärung

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.

## **LEINASAN Wundkompressen steril**

mit den REF-Nummern  
**61200 – 61204 sowie**  
**61207 – 61212**

Basis UDI-DI: 4011166LEINASAN-SEE

Zweckbestimmung des Produkts:

Äußere Wundversorgung bei exsudierenden und kontaminierten Wunden sowie zur Blut- und Sekretaufnahme im ambulanten Bereich, der Klinik und im Erste-Hilfe-Bereich.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I steril (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 zum 16.01.2029.

Die Überwachung des Konformitätsbewertungsverfahrens nach Anhang IX der MDR erfolgt durch die Benannte Stelle TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Kennnummer 0197. Das Zertifikat trägt die Nummer HZ 1007442-1.

Windeck, den 22.01.2024



Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach



Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# 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.

## **Mund- und Nasenmasken DIN EN 14683** mit der REF-Nummer REF 58016

Basis UDI-DI: **4011166MNM7Z**

### Zweckbestimmung des Produkts:

Die Mund- und Nasenmasken dienen zur Prophylaxe von Tröpfcheninfektionen von medizinischem Personal, Patienten und anderen Personen.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I (gem. MDR Anhang VIII, Regel 1)


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 16.08.2024

  
Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach

  
Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# 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.

## **Pflasterset für DIN-Füllungen**

DIN 13169 und DIN 13157  
mit der REF-Nummer  
**REF 75205**

Basis UDI-DI: **4011166WSVFolieAcrylatF2**

Zweckbestimmung des Produkts:


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 14.10.2022

  
**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach  
Geschäftsführer  
T. Steinhauer



# 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.

**Rettingsdecke**  
mit den REF-Nummern  
REF 43000 – REF 43001

Basis UDI-DI: **4011166RETTUNGSDECKEX8**

Zweckbestimmung des Produkts:  
Für Hitze- und Kälteschutz bei Erster Hilfe.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I (gem. MDR Anhang VIII, Regel 1)

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 16.08.2024

  
Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach



Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# EU-Konformitätserklärung

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.

## **Verbandpäckchen steril DIN 13151** mit den REF-Nummern 62000 – 62005

Basis UDI-DI: 4011166VERBANDPAECK-SWS

Zweckbestimmung des Produkts:  
Erstversorgung mittelgroßer Wunden.

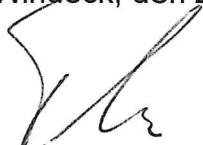
Risikoklasse des Produkts: Klasse I steril (gem. MDR Anhang VIII, Regel 4)

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 zum 16.01.2029.

Die Überwachung des Konformitätsbewertungsverfahrens nach Anhang IX der MDR erfolgt durch die Benannte Stelle TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Kennnummer 0197. Das Zertifikat trägt die Nummer HZ 1007442-1.

Windeck, den 22.01.2024



Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach



Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

## EU-Konformitätserklärung

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.

### **Verbandtücher DIN 13152, steril** mit den REF-Nummern 62050 – 62052

Basis UDI-DI: 4011166VERBANDTUCH-S6V

Zweckbestimmung des Produkts:

Keim- und druckfreie Abdeckung großflächiger Verletzungen wie Schürfwunden, offener Brüche oder Verbrennungen im ambulanten Bereich, der Klinik und im Erste-Hilfe-Bereich.

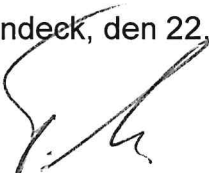
Risikoklasse des Produkts: Klasse I steril (gem. MDR Anhang VIII, Regel 4)

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 zum 16.01.2029.

Die Überwachung des Konformitätsbewertungsverfahrens nach Anhang IX der MDR erfolgt durch die Benannte Stelle TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Kennnummer 0197. Das Zertifikat trägt die Nummer HZ 1007442-1.

Windeck, den 22.01.2024



Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Roschard



Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# 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.

**Vliesstofftücher**  
mit den REF-Nummern  
REF 58000 – REF 58003

Basis UDI-DI: **4011166VLIESTOFFTUCH69**

Zweckbestimmung des Produkts:

Vliesstofftücher dienen als Träger von Flüssigkeiten zur Reinigung und Desinfektion von intakter Haut.

Risikoklasse des Produkts: Klasse I (gem. MDR Anhang VIII, Regel 1)


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 16.08.2024

  
Geschäftsführer  
T. Steinhauer

**LEINA-WERKE GmbH**  
Maueler Feld 1  
DE-51570 Windeck-Rosbach

  
Verantw. Person Art. 15 MDR  
P. Stockmann

# Konformitätserklärung

gemäß Anhang VII der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte

Wir, die Firma

**LEINA - WERKE GmbH**  
**Maueler Feld 1**  
**51570 Windeck**

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt

## **Sofort-Kälte-Kompresse**

**unsteril**

REF 44053

UMDNS-Code: 15-026 (Kompresse, kalt)

mit den anwendbaren Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG übereinstimmt und alle für diese Richtlinie relevanten, harmonisierten Normen eingehalten werden.

Die Produkte sind gemäß Richtlinie 93/42/EWG, Anhang IX, Regel 9 klassifiziert als:  
**Klasse IIa**

Die Herstellung und Freigabe der Produkte erfolgt gemäß den in der zugehörigen technischen Dokumentation definierten Spezifikationen, angewandten Normen und normativen Dokumenten.

Für die Konformitätsbewertung wurde das Verfahren nach Anhang VII in Verbindung mit Anhang V der Richtlinie 93/42/EWG angewandt.

Die Überwachung der Zertifizierung nach Anhang V der Richtlinie 93/42/EWG erfolgt durch die Benannte Stelle TÜV Rheinland LGA Products GmbH, Tillystr. 2, 90431 Nürnberg, Kennnummer **0197**.

Diese Konformitätserklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“ und ist gültig bis die Ausstellung einer revidierten Konformitätserklärung nach Änderung des Produktes erfolgt, oder bis zum Ablauf der von der Benannten Stelle ausgestellten Bescheinigung. Das Ablaufdatum ist der 04.08 2023.

Windeck, den 27.05.2021

Geschäftsführer  
Thorsten Steinhauer

