

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EC-DECLARATION OF CONFORMITY

Produktspezifikation / Product details

Produktname Device name	Brand- und Wundgel Medice
Artikel-Nr. Article no.	0475 – Verpackungseinheit 25 g / Packaging unit 25 g 0485 – Verpackungseinheit 50 g / Packaging unit 50 g
Klassifizierung Classification	Klasse IIa gemäß Anhang IX, Regel 4 der Richtlinie 93/42/EWG Class IIa acc. to Annex IX, Rule 4 of Council Directive 93/42/EEC

Konformitätsbewertung / Assessment details

Benannte Stelle / Notified body	TÜV Nord CERT GmbH Langemarkstr. 20, 45141 Essen
Registriernummer / Registration number	0044
Verfahren nach Richtlinie 93/42/EWG Procedure acc. to Directive 93/42/EEC	Anhang II ohne (4) Annex II without (4)
Zertifikat / Certificate	Nr. 04 232 077157
Gültigkeit / validity	26.05.2024

Angewandte Normen / Used standards

Das Produkt entspricht den einschlägigen Bestimmungen der anwendbaren Richtlinien und international harmonisierten Normen und Standards.

The product conforms to appropriate regulations of applicable guidelines and standards.

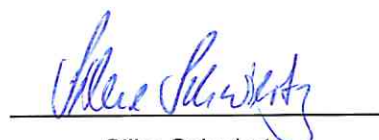
Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das oben genannten Produkt den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht.

We declare under sole responsibility that the product described above is in compliance with directive 93/42/EEC.

Diese Erklärung ist gültig bis: 26.05.2024
This declaration is valid until: 26.05.2024



MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH
Kuhloweg 37
58638 Iserlohn
Germany



Silke Schwiertz
Qualitätsmanagementbeauftragte
Management Representative

Iserlohn, 25.02.2021

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EC-DECLARATION OF CONFORMITY

Produktspezifikation / Product details

Produktname Device name	Dentosafe
Artikel-Nr. Article no.	8100 – Verpackungseinheit 1 Box / Packaging unit 1 box
Klassifizierung Classification	Klasse IIa gemäß Anhang IX, Regel 2 der Richtlinie 93/42/EWG Class IIa acc. to Annex IX, Rule 2 of Council Directive 93/42/EEC

Konformitätsbewertung / Assessment details

Benannte Stelle / Notified body	TÜV Nord CERT GmbH Langemarkstr. 20, 45141 Essen
Registriernummer / Registration number	0044
Verfahren nach Richtlinie 93/42/EWG Procedure acc. to Directive 93/42/EEC	Anhang II ohne (4) Annex II without (4)
Zertifikat / Certificate	Nr. 04 232 077157
Gültigkeit / validity	26.05.2024

Angewandte Normen / Used standards

Das Produkt entspricht den einschlägigen Bestimmungen der anwendbaren Richtlinien und international harmonisierten Normen und Standards.

The product conforms to appropriate regulations of applicable guidelines and standards.

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das oben genannten Produkt den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht.

We declare under sole responsibility that the product described above is in compliance with directive 93/42/EEC.

Diese Erklärung ist gültig bis: 26.05.2024

This declaration is valid until: 26.05.2024



MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH
Kuhloweg 37
58638 Iserlohn
Germany



Silke Schwiertz
Qualitätsmanagementbeauftragte
Management Representative

Iserlohn, 25.02.2021

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EC-DECLARATION OF CONFORMITY

Produktspezifikation / Product details

Produktname Device name	Soventol Anti-Juck Stift
Artikel-Nr. Article no.	0871 – Verpackungseinheit 4 ml / Packaging unit 4 ml
Klassifizierung Classification	Klasse I gemäß Anhang IX, Regel 3 der Richtlinie 93/42/EWG Class I acc. to Annex IX, Rule 3 of Council Directive 93/42/EEC

Angewandte Normen / Used standards

Das Produkt entspricht den einschlägigen Bestimmungen der anwendbaren Richtlinien und international harmonisierten Normen und Standards.

The product conforms to appropriate regulations of applicable guidelines and standards.

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das oben genannten Produkt den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht.

We declare under sole responsibility that the product described above is in compliance with directive 93/42/EEC.

Diese Erklärung ist gültig bis: 26.05.2024
This declaration is valid until: 26.05.2024



MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH
Kuhloweg 37
58638 Iserlohn
Germany

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Silke Schwiertz", written over a horizontal line.

Silke Schwiertz
Qualitätsmanagementbeauftragte
Management Representative

Iserlohn, 25.02.2021

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EC-DECLARATION OF CONFORMITY

Produktspezifikation / Product details

Produktname Device name	MediGel Schnelle Wundheilung
Artikel-Nr. Article no.	00000490 – Verpackungseinheit 20 g / Packaging unit 20 g 00000491 – Verpackungseinheit 50 g / Packaging unit 50 g 10000490 – Verpackungseinheit 20 g Muster / Packaging unit 20 g sample 10000491 – Verpackungseinheit 2 g Sachet / Packaging unit 2 g sachet
Klassifizierung Classification	Klasse IIb gemäß Anhang IX, Regel 4 der Richtlinie 93/42/EWG Class IIb acc. to Annex IX, Rule 4 of Council Directive 93/42/EEC

Konformitätsbewertung / Assessment details

Benannte Stelle / Notified body	TÜV Nord CERT GmbH Langemarkstr. 20, 45141 Essen
Registriernummer / Registration number	0044
Verfahren nach Richtlinie 93/42/EWG Procedure acc. to Directive 93/42/EEC	Anhang II ohne (4) Annex II without (4)
Zertifikat / Certificate	Nr. 04 232 077157
Gültigkeit / validity	26.05.2024

Angewandte Normen / Used standards

Das Produkt entspricht den einschlägigen Bestimmungen der anwendbaren Richtlinien und international harmonisierten Normen und Standards.

The product conforms to appropriate regulations of applicable guidelines and standards.

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das oben genannten Produkt den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht.

We declare under sole responsibility that the product described above is in compliance with directive 93/42/EEC.

Diese Erklärung ist gültig bis: 26.05.2024

This declaration is valid until: 26.05.2024



MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH
Kuhloweg 37
58638 Iserlohn
Germany



Silke Schwiertz
Qualitätsmanagementbeauftragte
Management Representative

Iserlohn, 25.02.2021

EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EC-DECLARATION OF CONFORMITY

Produktspezifikation / Product details

Produktname Device name	MediGel Wundreinigungsspray
Artikel-Nr. Article no.	00000495 – Verpackungseinheit 50 ml / Packaging unit 50 ml
Klassifizierung Classification	Klasse IIb gemäß Anhang IX, Regel 4 der Richtlinie 93/42/EWG Class IIb acc. to Annex IX, Rule 4 of Council Directive 93/42/EEC

Konformitätsbewertung / Assessment details

Benannte Stelle / Notified body	TÜV Nord CERT GmbH Langemarkstr. 20, 45141 Essen
Registriernummer / Registration number	0044
Verfahren nach Richtlinie 93/42/EWG Procedure acc. to Directive 93/42/EEC	Anhang II ohne (4) Annex II without (4)
Zertifikat / Certificate	Nr. 04 232 077157
Gültigkeit / validity	26.05.2024

Angewandte Normen / Used standards

Das Produkt entspricht den einschlägigen Bestimmungen der anwendbaren Richtlinien und international harmonisierten Normen und Standards.

The product conforms to appropriate regulations of applicable guidelines and standards.

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das oben genannten Produkt den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht.

We declare under sole responsibility that the product described above is in compliance with directive 93/42/EEC.

Diese Erklärung ist gültig bis: 26.05.2024
This declaration is valid until: 26.05.2024



MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH
Kuhloweg 37
58638 Iserlohn
Germany



Silke Schwiertz
Qualitätsmanagementbeauftragte
Management Representative

Iserlohn, 25.02.2021