

# EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

In Übereinstimmung mit (EU) 2017/745 Medizinprodukteverordnung

|                              |  |
|------------------------------|--|
| <b>Produktname</b>           | Medlogics Einmalinkontinenzunterlagen                          |
| <b>REF</b>                   | ADL700   |
| <b>Basis-UDI-DI</b>          | 3800501345ADL700FZ   |
| <b>MP Klasse und Regel</b>   | Klasse I, gemäß Regel 4, Anhang VIII, Verordnung (EU) 2017/745 |
| <b>UMDNS</b>                 | -  |
| <b>Stardarts</b>             | EN 10993 - 1, 5, 10  |
| <b>Konformitätsbewertung</b> | Anhang II+III der Verordnung (EU) 2017/745                     |

Hiermit erklären wir, dass die oben genannten Produkte den Anforderungen der Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745 und den geltenden Normen der oben genannten Verordnungen entsprechen, indem sie die CE-Kennzeichnung tragen.

Fassung: 1  
Datum: September 2021  
Gültig bis: September 2026

Abteilung: Regulatorische Angelegenheiten  
Name: Stanimir Nenov  
Unterschrift: *S Nenov*

**Hauptsitz:**

Medlogics.com LTD  
Lyuben Karavelov 6  
9000 Varna, Bulgaria

**E** info@medlogics.com  
**W** www.medlogics.com

