

Konformitätserklärung

Wir erklären in alleiniger Verantwortung,
dass das Medizinprodukt der Klasse I,

miro-mullkompreesse,

das durch die miro Verbandstoffe GmbH hergestellt und/
oder in Verkehr gebracht wird, den einschlägigen
Bestimmungen, insbesondere den Grundlegenden
Anforderungen, der Richtlinie 93/42 EWG Anhang I
entspricht.

Das erforderliche Konformitätsbewertungs- verfahren
nach Anhang VII der Richtlinie wurde durchgeführt, und
die entsprechende Technische Dokumentation liegt vor.

Weitere angewandte Normen:
aktuelle DIN EN ISO 13485

Die Konformitätserklärung hat eine Gültigkeit bis zum
25.05.2021, beginnend mit dem Tag der Ausstellung.



Dana Rollero
QMB/ Quality Management Representative

Declaration of Conformity

We declare under our sole responsibility, that the
Medical Device classified as class I,

miro-mullkompreesse,

which is manufactured and/ or placed on the market by
miro Verbandstoffe GmbH, meets the appropriate
provisions, especially the essential requirements of the
guideline 93/42 EWG Annex I.

The required conformity assessment procedure acc. to
Annex VII has been performed and the technical
documentation is available.

Applied standards:
current DIN EN ISO 13485

This declaration is valid until
25.05.2021, starting with the date of issue.

51674 Wiehl, 25.05.2020