



**CE-Konformitätserklärung**  
gemäß Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14.Juni 1993 über  
Medizinprodukte

Medizinprodukt

**Verbandstoffe, Medizinprodukte zur Wundversorgung und Sets für den Stationsbereich, unsteril:**

- Kompressen und Zuschnitte aus Verbandmull oder Vliesstoff: **BeeSana Mull(schlitz)kompresse; BeeSana Vlies(schlitz)kompresse; BeeSana Augenkompresse; BeeSana Mullzuschnitt;**
- Kompressen mit saugfähigem Kern und Vliesumhüllung: **BeeSana Saugkompresse**
- Tupfer aus Verbandmull (z. T. mit Wattefüllung): **BeeSana Mulltupfer**
- Zellstofftupfer: **BeeSana Zellstofftupfer**
- Binden zur Fixierung, Kompression und Polsterung: **ABE Last (haft); ABE Last krepp; ABE fix color; ABE extra (haft); ABE Ven; ABE universal; ABE lastic; ABE stretch; ABE Ideal 100; ABE Polsterbinde, ABE Mullbinde**
- Fertigbandagen, Stützverbände und Tapeverbände: **ABE Leibbandage; ABE Herzkatheterdruckverband; ABE Arm- und Beinmanschette; ABE Gilchristverband; BeeSana Nasenverband; ABE Druckverband; BeeSana SafeCut**
- Schlauchverbände zur Fixierung: **ABE Trikotschlauchverband; ABE Netzschlauchverband; ABE Kopfverband;**
- Pflaster und Wundschnellverbände: **ABE Injektionspflaster; ABE silk; ABE Fixiervlies; ABE light**
- **BeeSana Stationsschutzset**

Klassifizierung

Klasse I gemäß Richtlinie 93/42/EWG Anhang IX;  
Regel 1 oder Regel 4

Hersteller

Meditrade GmbH  
Medipark 1  
83088 Kiefersfelden

Hiermit erklären wir in eigener Verantwortung die Konformität des oben genannten Medizinproduktes mit der Richtlinie 93/42/EWG.

Gewähltes Konformitäts-  
bewertungsverfahren

gemäß Richtlinie 93/42/EWG Anhang VII



Gültigkeit dieser  
CE-Konformitätserklärung

2021-05-25

Kiefersfelden, 22.01.2021

Martin Unterberg

Sicherheitsbeauftragter für MP