

EG - Konformitätserklärung nach Anhang II der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte
EC - Declaration of Conformity according to Annex II of the Medical Device Directive 93/42/EEC

Name und Adresse des Herstellers
Name and address of the manufacturer

medichema GmbH
Weststraße 57
09112 Chemnitz,
Deutschland / Germany

Single Registration Number (SRN)

DE-MF-000009253

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass
das Medizinprodukt mit den Bezeichnungen

Zweischichtige Matrix

We declare under our sole responsibility that
the medical device with the names

Two-layered Matrix, Collagen pad + Cellulose

mit dem Handelsnamen
with the trade name

mediCipio® A

mit der Basis-UDI-DI
with the Basic UDI-DI

++G106MD0200HS

mit der Chargennummer

JJ – Produktionsjahr
XXXX – fortlaufende Nummerierung der Charge
JJ – year of production
XXXX – consecutive numbering of the batch

with the serial number

der Klasse III nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte

of class III according to annex IX of the Medical Device Directive 93/42/EEC

für alle Chargennummern, die nach der Spezifikation der Technischen Dokumentation Revisionstand: 2 seit 30.01.2018 hergestellt wurden und in der Chargendokumentation dokumentiert sind, den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte entspricht. Die Technische Dokumentation wird beim Hersteller unter der oben aufgeführten Adresse aufbewahrt.

for all lot numbers which are manufactured according to the specification of the technical documentation rev. 2 since 2018.01.30 and are documented in the general batch survey, complies with the relevant requirements of the Medical Device Directive 93/42/EEC. The technical documentation is stored by the manufacturer at the address listed above.

Name, Adresse, Kennnummer der
benannten Stelle, die am
Konformitätsbewertungsverfahren
beteiligt war.

ecm-Zertifizierungsgesellschaft für
Medizinprodukte in Europa mbh
Bismarckstraße 106
52066 Aachen
Deutschland / Germany

Name, address and identification number of
the Notified Body that was involved in the
conformity assessment procedures.


0481

Der eindeutige Bezug auf das von der Konformitätserklärung erfasste Produkt ist durch die Ausstellung der revidierten Konformitätserklärung nach Änderung des Produktes und / oder durch das Ablaufdatum der von der Benannte Stelle ausgestellten Bescheinigung(en) begrenzt.

Der Hersteller trägt die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung.

The clear reference to the product include by the Declaration of Conformity is limited by the exhibition of the revised Declaration of Conformity according to change of the product and / or by the expiration date of the certificate(s) issued by the Notified Body. The manufacturer bears the sole responsibility for the issuing of this Declaration of Conformity.

Chemnitz, 31.05.2021
Ort, Datum / place, date



Steffen Härtlein,
Geschäftsführer / managing director
Name und Funktion / name and function