



**KONFORMITÄTSERKLÄRUNG/
Declaration of Conformity**

KFE 0865-02

Wir/we Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG
Westerwaldstraße 4, 56579 Rengsdorf, Germany

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt (die Produktgruppe)/
declare on our own responsibility that the product (group of products)

Debrisoft ® Pad/ Debrisoft ® Pad

(Bezeichnung/Name)

REF 34321, 34323, 34988, 34989, 136988, 136989

den einschlägigen Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG entspricht/
meets all applicable requirements of the Directive 93/42/EEC

GMDN-Code: 58294

Konformitätsbewertungsverfahren/
Conformity Assessment procedure Anhang V
Annex V

Klassifizierung, Regel/
Classification, Rule Is, 4

Benannte Stelle (falls zutreffend)/
Notified Body (if applicable) TÜV SÜD Product Service GmbH (CE0123)
Ridlerstr. 65, 80339 München, Germany

Datum der ersten CE-Kennzeichnung)/
Date of the first CE-Labeling 30.01.2018

Zertifikat (gültig bis)/
Certificate (valid until) G2S 045286 0075 Rev.01 (26.05.2024)

Neuwied, am

06.04.2021

Ort, Datum /place, date

Oliver Opitz
Qualitätsmanagementbeauftragter
Quality Management Representative

0091 - Wound Debridement Pad, non-
invasive

DOC-Nr:	0091	
DOC-Name:	Wound Debridement Pad, non-invasive	
Intended Purpose	The monofilament fibre pad is used to absorb exudate, debris and skin keratoses during the debridement of superficial wounds.	
REF	Article Name	Comments
34321	Debrisoft Pad 10x10 5ste	---
34323	Debrisoft Pad 13x20 5ste	---
159990	Debrisoft Duo 10x10 5ste	---
159991	Debrisoft Duo 13x20 5ste	---
159992	Debrisoft Duo Sample Box 10x10	Sample Box