

Wir erklären in alleiniger Verantwortung,
 dass das Medizinprodukt:

We declare under our sole responsibility that the
 Medical Device:

Urgo Polsterbinde

Urgo Polsterbinde

Zweckbestimmung:
 synthetische Binde zur Polsterung von starren und halbstarren
 Verbänden zur Anwendung auf intakter Haut
Basis-UDI-DI: 40440440002FG

Purpose/intended use:
 Synthetic bandage for padding rigid and semi-rigid dressings for use
 on intact skin
Basic-UDI-DI: 40440440002FG

Klasse I unsteril Regel 1
 nach Anhang VIII der Verordnung (EU) 2017/745

Class I unsterile Rule 1
 according to Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745

Konformitätsbewertungsverfahren:
 Artikel 52 (7) nach Verordnung (EU) 2017/745

conformity assessment:
 article 52 (7) regulation (EU) 2017/745

allen anwendbaren Anforderungen der Verordnung (EU)
 2017/745 und den weiteren einschlägigen Rechts-vorschriften
 der EU entspricht.

complies with all applicable requirements of Regulation (EU)
 2017/745 and other relevant EU legislation.

Weitere angewandte Normen: aktuelle DIN EN ISO 13485

Further applied standards: current DIN EN ISO 13485

Die Konformitätserklärung hat eine Gültigkeit bis zum:
 31.12.2025 , beginnend mit dem Tag der Ausstellung.

This declaration is valid until:
 31.12.2025 , starting with the date of issue.

Art-N° item-N°	Produktbezeichnung Product-Description	Breite width	Länge length	VE PU	Farbe color	GTIN
602667	Urgo Polsterbinde	6cm	3m	6 Stück	weiß	04044044010072
602668	Urgo Polsterbinde	10cm	3m	6 Stück	weiß	04044044010065
602669	Urgo Polsterbinde	15cm	3m	6 Stück	weiß	04044044010058

Ort, Datum/Place, Date of Issue:
 51674 Wiehl-Germany, 18.02.2025


 Stefan Rothmann

verantwortliche Person gemäß Verordnung (EU) 2017/745 Artikel 15
 responsible Person according to Regulation (EU) 2017/745 Article 15

