

Weinböhla, 31.08.2023

## EG-Konformitätserklärung

Wir erklären in alleiniger Verantwortung die Übereinstimmung des Medizinproduktes

**Activomin®** in Kapselform zur oralen Anwendung  
Klassifizierung IIa  
Basis-UDI-DI: 426063156ACT67YM  
SRN: DE-MF-000006741

Hersteller-Artikelnummer	Pharmazentralnummer (PZN)	Chargennummer
A000311	PZN für Deutschland 01061067 PZN für Österreich 4185054	540323
-----	-----	-----
-----	-----	-----

mit der Verordnung (EU) 2017/745 (kurz „MDR“ genannt) Anhang IV, sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist. Für unser Medizinprodukt gelten die Übergangsbestimmungen der MDR aus Artikel 120 der Verordnung.

Das Medizinprodukt entspricht weiterhin der Norm EN ISO 13485 für Qualitätsmanagement-Systeme.

Durch nicht von der WH Pharmawerk Weinböhla GmbH autorisierte Änderungen oder Nutzung an diesem Produkt verliert diese Erklärung ihre Gültigkeit. Die Konformitätserklärung erfolgte in Übereinstimmung mit dem Anhang VII der Richtlinie 93/42 EWG. Anwendbare harmonisierte Normen wurden angewendet. Gültigkeitsdauer der Konformitätserklärung: Bis zur Ausstellung einer revidierten Konformitätserklärung zum Medizinprodukt Activomin.

Am Konformitätsbewertungsverfahren beteiligte Benannte Stelle:

TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystr. 2  
90431 Nürnberg  
Kenn-Nr.: CE 0197



Dr. Svent Haufe  
Geschäftsführer

Unterschriften von Dr. Haufe und Mitgesellschaften:



Management System  
EN ISO 13485:2018  
www.tuv.com  
ID 000059236

