

Weinböhla, 20.02.2024

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	600923
-----	-----	-----
-----	-----	-----

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



Management System
EN ISO 13485:2016
www.tuv.com
ID 0000059236

Unternehmen von Dr. Haufe und Mitgesellschaften:

