



C+V Pharma-Depot GmbH

EU-Konformitätserklärung / Declaration of Conformity

Nach Artikel 19 der Verordnung (EU) 2017/745 / according to Article 19 of the Regulation (EU) 2017/745

Name und Adresse des Herstellers: / C+V Pharma Depot GmbH
Name and address of the manufacturer: Bockhorster Landweg 15, 33775 Versmold,
Deutschland
Registriernummer: / Single DE-MF-000022382
Registration Number:

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die unten genannten Medizinprodukte allen relevanten Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) in ihrer konsolidierten Form entsprechen. Anwendbare harmonisierte Normen wurden angewendet.

Wir bestätigen die Einhaltung der Vorgaben der MDR, des MPDG sowie gegebenenfalls weitere einschlägige Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist.

We declare under our sole responsibility that the medical devices listed below comply with all relevant requirements of Regulation (EU) 2017/745 (MDR) in its consolidated form. Applicable harmonized standards have been applied.

We confirm compliance with the requirements of the MDR, the MPDG and, where applicable, other relevant Union legislation providing for the issuance of an EU declaration of conformity.

Name: Siehe angefügte Liste / See attached list
Bauart / type: Wiederverwendbare Kalt-Warm-Kompresse /
Hot/cold therapy pack, reusable


Klassifizierung / Classification: Klasse I
(gemäß Anhang VIII / according to annex VIII)

Zweckbestimmung / Intended purpose:
kalt: lokal schmerzlindernd, abschwellend bei akuten Entzündungen von Gelenken und Muskeln, stumpfe Verletzungen, Blutergüssen, Insektenstichen und Zahnschmerzen. warm: lokal durchblutungsfördernd, spannungslösend bei Muskelkater, Rückenschmerzen und Menstruationsbeschwerden.
cold: local soothing, decongestant in acute inflammation of joints and muscles, blunt injuries, bruises, insect bites and toothache.
warm: locally stimulates blood circulation, relieves tension in case of sore muscles, backache and menstrual cramps.

Basic-UDI-DI: PP05199KWK102
Konformitätsbewertungsverfahren / Artikel 52 (7) MDR
Conformity Assessment Procedure:
Gültig bis / valid until: 25. Mai 2024

Versmold, 16. Juni 2023

(Ort und Datum)
(Place and date)


(Prokurist, Verantwortliche Person), H. Fichter
(Authorized representative, PRRC)

| Produkt | Artikelnummer |
|-------------------------|---------------|
| KWK 13x14 Servoprax EAN | A00001026 |
| KWK 16x26 Servoprax EAN | A00001013 |
| KWK 21x38 Servoprax EAN | A00000465 |
| KWK 30x40 Servoprax EAN | A00001014 |
| KWK 7,5x52 C+V | 111810437894 |
| KWK 7,5x35 C+V | 111810436107 |
| KWK 30x40 C+V | 111810432622 |
| KWK 21x38 C+V | 111810430366 |
| KWK 13x14 C+V | 11181042719 |
| KWK 12x29 C+V | 111810426653 |