

## EU-Konformitätserklärung

Wir,

BODY PRODUCTS RELAX Pharma und Kosmetik GmbH Alfred-Nobel-Straße 1-3 D-50226 Frechen, Deutschland

erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachfolgend aufgelisteten Medizinprodukte der Produktgruppe



Mundschutz

Der Mundschutz dient zur Verhinderung der Übertragung von Krankheitserregern durch Sekret-Tröpfchen (Aerosole) mit der Atmung.

42504784347ND

DE-MF-000005302

mit den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745, mit Änderungen und Nachträgen, sowie mit der technischen Dokumentation und dem Konformitätsbewertungsverfahren gemäß Anhang IV übereinstimmen.

Die Produkte werden gemäß der Klassifizierungsbestimmungen nach Regel 1, der Verordnung (EU) 2017/745 Anhang VIII als Medizinprodukte der Klasse I klassifiziert.

Für die Benutzung und Verwendung der im Anhang aufgelisteten Produkte machen wir ausdrücklich darauf aufmerksam, dass die Gebrauchshinweise und die jeweils zutreffenden Anwendungs- und Sicherheitsvorschriften unbedingt einzuhalten sind. Für nicht bestimmungsgemäßen und/oder bestimmungswidrigen Gebrauch trägt allein der Verwender die Verantwortung. Im Sinne des Konformitätsnachweises sind in unseren Betriebsräumen sämtliche relevanten Material- und Fertigungsnachweise im Rahmen der geltenden Vorschriften abgelegt und für die Behörde vorweisbar.

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis zum 30.09.2028

Frechen, den 03.09.2025 Ort, Datum

Yorck von Kries, Geschäftsführer

Ute Nauth, verantwortliche Person



## **Declaration of Conformity**

We,

BODY PRODUCTS RELAX Pharma und Kosmetik GmbH Alfred-Nobel-Straße 1-3 D-50226 Frechen, Germany

declare on our own sole responsibility that the following listed medical devices of the product group

Product Group
Intended Use
Basic UDI-DI
SRN
("Single Registration Number")

Face Mask

The face mask is used to prevent the transmission of pathogens through droplets of secretion (aerosols) with respiration.

42504784347ND

DE-MF-000005302

are in conformity with the general safety and performance requirements according to Annex I of EU Regulation 2017/745, including its additions and amendments, as well as the technical documentation and the conformity assessment procedure according to Annex IV.

In accordance with the classification provisions by rule 1 of EU Regulation 2017/745 Annex VIII the products are classified as Class I medical devices.

Regarding to the use and utilization of the listed products, we emphasize that the instruction for use (see labelling on packaging) as well as the appropriate application and safety rules shall be followed in particular. The user of the product bears the sole responsibility caused by improper usage or other than the intended use. In terms of the evidence of conformity all relevant documents are filed in our premises in accordance with current regulations and available for the authorities at any time.

The declaration is valid until 30.09.2028

Frechen, 03.09.2025

Place, date

Yorck von Kries, Managing Director

Ute Nauth, responsible Person



Artikelnummer Article No.	Produktbezeichnung Product Description	Тур Туре
703056-b	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, blau, Typ II, mit Elastikbändern
703056-b-1000	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, blau, Typ II, mit Elastikbändern
703056-g	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, grün, Typ II, mit Elastikbändern
703056-g-1000	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, grün, Typ II, mit Elastikbändern
703056-s	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, schwarz, Typ II, mit Elastikbändern
703056-w	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, weiß, Typ II, mit Elastikbändern
N11200-g	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, grün, Typ II, zum Binden
N12359-g	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, grün, Typ IIR, mit Elastikbändern
N18240-g	medi-inn CLASSIC Mundschutz	3-lagig, grün, Typ IIR, zum Binden
N640539	medi-inn GREEN Mundschutz	3-lagig, weiß, Typ IIR, biologisch abbaubar
N640574	medi-inn CLASSIC Atemschutzmaske	3-lagig, weiß, Typ IIR, FFP2 NR