

EU-Konformitätserklärung für Medizinprodukte
EU declaration of conformity for medical products

Diese Erklärung gemäß/This declaration in accordance with
(EU) 2017/745, Annex IV
ersetzt alle vorangegangenen/replaces all previous ones

SRN: DE-MF-000017408
Hersteller: **HOLTSCHE** Medizinprodukte GmbH
Manufacturer: In den Faltern 13
DE 65232 Taunusstein GERMANY
Tel. : +49 6128 917177
Fax. : +49 6128 44742
E-mail : info@holtsch-med.com
website: www.holtsch-med.com

Produktbezeichnung : Venenstauvinde **Jetpull 2**, Standard
Product name : Tourniquet **Jetpull 2**, Standard
Zweckbestimmung : Stauen von Venen
Purpose : restrict venous flow

Basic UDI DI : **42 6015 088 JP2S 6N**

Klassifikation Kapitel V EU 2017/745, Anhang VIII, Kapitel III, 4. Nicht invasive Produkte, 4.1 Regel 1, Klasse 1

Classification Chapter V EU 2017/745, Annex VIII, Chapter III, 4. Non-invasive products, 4.1 Rule 1, Class 1

Artikelnummer Item Number : 25722 (Gima25722-21001/20)
UDI DI : (01)04260150884202

Artikelnummer / Item Number : 25722 (Gima25722-21002/20)
UDI DI : (01)04260150884219

Artikelnummer / Item Number : 25724 (Gima25724-21004/20)
UDI DI : (01)04260150884226

Kennzeichnung / Identification **CE**

Wir bestätigen, dass die Produkte den grundlegenden Anforderungen nach der neuen Verordnung über Medizinprodukte (EU) 2017/745 bzw. dem Medizinproduktegesetz entsprechen.

Die Firma HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH trägt die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der Konformitätserklärung.

We confirm that the products meet the basic requirements of the new Medical Device Regulation (EU) 2017/745 and the Medical Devices Act.

HOLTSCHE Medizinprodukte GmbH is solely responsible for issuing the declaration of conformity.

Taunusstein, 30.07.2025

Ort, Datum / place, date

Rechtsverbindliche Unterschrift
legally binding signature

Malte Hertzberg
COO, Sicherheitsbeauftragter
COO, safety officer