

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: **HOLTSCH** 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	:	Venenstaubinde Jetpull 2 , Latex frei
Product name	:	Tourniquet Jetpull 2 , latex free
Zweckbestimmung:		Stauen von Venen
Purpose		restrict venous flow
Basic UDI DI	:	42 6015 088 JP2LF 33
Artikelnummer / Item number	:	25723 (Gima25723-21003/20)
UDI DI	:	(01)04260150884752

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**

Kennzeichnung / Identification	CE
---------------------------------------	-----------

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

Die Firma HOLTSCH 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.

HOLTSCH 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

HOLTSCH
Medizinprodukte GmbH
In den Faltern 13 - 65232 Taunusstein