

# igefa Handelsgesellschaft

Mit Sicherheit gut versorgt

## EU Konformitätserklärung

gemäß Artikel 19 EU-Verordnung 2017/745

Gemäß Artikel 19 der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. April 2017 über Medizinprodukte: Der Hersteller stellt unter seiner alleinigen Verantwortung eine EU-Konformitätserklärung aus. Der Hersteller hat die Konformität auf der Grundlage des Artikels 52 dieser Verordnung bewertet.

In der Europäischen Gemeinschaft ansässiger Hersteller:

**IGEFA Handelsgesellschaft mbH & Co.KG**

**Henry-Kruse-Straße 1**

**16356 Ahrensfelde OT Blumberg**

**Deutschland**

Diese EU-Konformitätserklärung gilt für die folgenden Medizinprodukte:

### **Artikelnummer Produktbezeichnung**

|         |                                      |
|---------|--------------------------------------|
| 2135600 | Kolibri Compact Premium classic mini |
| 2135601 | Kolibri Compact Premium classic mini |
| 2135602 | Kolibri Compact Premium classic      |
| 2135603 | Kolibri Compact Premium classic      |
| 2135604 | Kolibri Compact Premium extra        |
| 2135605 | Kolibri Compact Premium extra        |
| 2135606 | Kolibri Compact Premium ultra        |
| 2135607 | Kolibri Compact Premium ultra        |
| 2142810 | Kolibri Compact Premium ultra long   |
| 2142811 | Kolibri Compact Premium ultra long   |
| 2135608 | Kolibri Compact Premium special      |
| 2135609 | Kolibri Compact Premium special      |
| 2135610 | Kolibri Compact Premium supra        |
| 2135611 | Kolibri Compact Premium supra        |

Die Medizinprodukte der "Kolibri Compact Premium" (Vorlagen) sind zum Auffangen von Urin und Fäkalien bestimmt. Sie sind vor allem für die Behandlung von Inkontinenzproblemen konzipiert.

Sie entsprechen der Risikoklasse I (nicht steril, ohne Messfunktion) gem. Regel 1 Anhang VIII.

Der Hersteller erklärt, dass die Eigenschaften der oben genannten Medizinprodukte alle in der oben genannten Verordnung festgelegten Anforderungen erfüllen und dass die Medizinprodukte für die vorgesehene Zweckbestimmung sicher, wirksam und für die Erbringung von Gesundheitsdienstleistungen geeignet ist. Der Hersteller erklärt ferner, dass er Maßnahmen ergriffen hat, um die Übereinstimmung der in Verkehr gebrachten Medizinprodukte mit den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen und der technischen Dokumentation sicherzustellen.



IGEFA Handelsgesellschaft mbH & Co. KG • Rechtsform: GmbH & Co. KG • Sitz: Ahrensfelde OT Blumberg • Registergericht: Frankfurt (Oder) HRA 2343 FF  
P.h.G.: IGEFA Verwaltungsgesellschaft mbH • Rechtsform: GmbH • Sitz: Ahrensfelde OT Blumberg • Registergericht: Frankfurt (Oder) HRB 11465 FF  
Geschäftsführer: Kai Kruse, Wolfgang Eichler, Thomas Wölfein, Dr. Heinz-Joachim Reinhardt • Es gelten unsere vereinbarten Liefer- und Zahlungsbedingungen.

Erstellt am: 26.05.2021  
Gültig bis: 25.05.2024



---

i.A. Martin Hübner  
verantwortliche Person