



**EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte**

EU-KONFORMITÄTSERLÄRUNG

gemäß Art. 19 in Verbindung mit den Anhängen II und III der Verordnung [EU] 2017/745

Die, Franz Kalff GmbH, Rudolf-Diesel-Straße 1c, 53879 Euskirchen, Germany

Single Registration Number [SRN gemäß Artikel 31 der Verordnung [EU] 2017/745: **DE-MF-000005326**

trägt die alleinige Verantwortung für das Ausstellen dieser Konformitätserklärung.

Nachfolgend aufgeführte Medizinprodukte gehören, entsprechend des Anhang VIII der Verordnung [EU] 2017/745, zur Klasse I.

Produkt und Handelsname: „**kalff-med“ Pflaster Strips (Adhesive-Strips)**
Productcode gemäß Seite 2-4

Basic-UDI-DI: **4063921AdhesiveStrip3H**

Zweckbestimmung: „**Abdecken kleiner Wunden**“

Für die aufgeführten Medizinprodukte haben wir die „Technische Dokumentation“ gemäß Anhang II und die „Technische Dokumentation über die Überwachung nach Inverkehrbringen“ gemäß Anhang III erstellt und halten diese aktuell.

Angewandte Gemeinsame Spezifikationen: keine

Wir versichern, dass die aufgeführten Medizinprodukte der Verordnung [EU] 2017/745, sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entsprechen.

Konformitätserklärung gültig bis: **31.12.2026**

Unterzeichnet im Namen von:

Franz Kalff GmbH
Rudolf-Diesel-Straße 1c
53879 Euskirchen

Euskirchen, den 05.01.2026

Mathias Gallenkamp

i.V. Dr. Markus Reinartz

Geschäftsführer der Franz Kalff GmbH

Verantwortliche Person für die Einhaltung von
Regulierungsvorschriften – Produktkonformität



EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte

Von dieser Konformitätserklärung erfasste Produkte:

Kalff Material-Nr. (REF)	CM Material-Nr. (REF)	Material Designation	Languages
U06409	C750U6409	14-tlg. Fertigpflasterset (PE) bestehend aus: U06494 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06495 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U06496 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06418	C750U6418	14-tlg. Fertigpflasterset (PE) bestehend aus: U06494 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06495 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U06496 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, hr, sr, ro, bg, el
U06419	C750U6419	14-tlg. Fertigpflasterset (PE) bestehend aus: U06494 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06495 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U06496 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, hu, sl, cs, sk, da, nl
U07901	C750U7901	14-tlg. Fertigpflasterset (PE) bestehend aus: U06494 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06495 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U06496 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, fi, sv, pl, lt, et, lv
U06497	C750U6497	14-tlg. Fertigpflasterset (Fabric) bestehend aus: U06077 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U05507 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U05517 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05505 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05518 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U07486	U050U7486	14-tlg. Fertigpflasterset (Fabric) bestehend aus: U06077 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U05507 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U05517 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05505 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05518 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, fr, it, es, pt, zh, ja
U05516	C750U5516	Pflasterset, bestehend aus: U05507 4x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U05517 4x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05505 4x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05518 8x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U05907	C750U5907	Pflasterset, bestehend aus: U05509 6x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05510 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,6 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl



EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte

Kalff Material-Nr. (REF)	CM Material-Nr. (REF)	Material Designation	Languages
U06337	C750U6337	Pflasterset, bestehend aus: U05509 6x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05510 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,6 cm U05506 2x Kinderpflaster 1,9 cm x 7,2 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06663	C750U6663	Pflasterset, bestehend aus: U06016 2x Pflaster 10 cm x 6 cm U05509 5x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05506 5x Kinderpflaster 1,9 cm x 7,2 cm U06495 1x Fingerkuppenverband, 4,4 cm x 7,6 cm U06496 1x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06664	C750U6664	Pflasterset, bestehend aus: U06016 2x Pflaster 10 cm x 6 cm U05509 5x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05506 5x Kinderpflaster 1,9 cm x 7,2 cm U06495 1x Fingerkuppenverband, 4,4 cm x 7,6 cm U06496 1x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, hr, sr, ro, bg, el
U06665	C750U6665	Pflasterset, bestehend aus: U06016 2x Pflaster 10 cm x 6 cm U05509 5x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05506 5x Kinderpflaster 1,9 cm x 7,2 cm U06495 1x Fingerkuppenverband, 4,4 cm x 7,6 cm U06496 1x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, hu, sl, cs, sk, da, nl
U07957	C750U7957	Pflasterset, bestehend aus: U06016 2x Pflaster 10 cm x 6 cm U05509 5x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05506 5x Kinderpflaster 1,9 cm x 7,2 cm U06495 1x Fingerkuppenverband, 4,4 cm x 7,6 cm U06496 1x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, fi, sv, pl, lt, et, lv
U07175	C750U7175	Pflasterset, bestehend aus: U06494 6x Pflaster 10 cm x 6 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U07396	C750U7396	Pflasterset, bestehend aus: U06495 3x Fingerkuppenverbände 4,4 cm x 7,6 cm U06496 3x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U07634	C0750U7634	Pflasterset, bestehend aus: U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm U06495 3x Fingerkuppenverband, 4,4 cm x 7,6 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U08110	C750U8110	Pflasterset, bestehend aus: U05509 2x Pflasterstrips 1,9 x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U08567	C750U08567	Pflasterset, bestehend aus: U06016 12x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U05507 6x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U05517 6x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05505 6x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05518 12x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U09587	C750U9587	Pflasterset (PE) bestehend aus: U06494 2x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl



EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte

Kalff Material-Nr. (REF)	CM Material-Nr. (REF)	Material Designation	Languages
U09612	C750U9612	14-tlg. Fertigpflasterset (PE) bestehend aus: U06494 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06495 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U06496 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, fi, sv, da, pl, lv, et, lt
U09619	C750U9619	14-tlg. Fertigpflasterset (PE) bestehend aus: U06494 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06495 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U06496 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, hu, sl, cs, sk, hr, sr, ro, bg, el
U09626	C750U9626	14-tlg. Fertigpflasterset (PE) bestehend aus: U06494 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06495 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U06496 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm	de, en, cs, hr, pl, ro, sk, bg
U09701	C750U9701	Pflasterset, bestehend aus: U06016 2x Pflaster 10 cm x 6 cm U05509 5x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05506 5x Kinderpflaster 1,9 cm x 7,2 cm U06495 1x Fingerkuppenverband, 4,4 cm x 7,6 cm U06496 1x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, fi, sv, da, pl, lv, et, lt
U09702	C750U9702	Pflasterset, bestehend aus: U06016 2x Pflaster 10 cm x 6 cm U05509 5x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05506 5x Kinderpflaster 1,9 cm x 7,2 cm U06495 1x Fingerkuppenverband, 4,4 cm x 7,6 cm U06496 1x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, hu, sl, cs, sk, hr, sr, ro, bg, el
U09703	C750U9703	Pflasterset, bestehend aus: U06016 2x Pflaster 10 cm x 6 cm U05509 5x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05506 5x Kinderpflaster 1,9 cm x 7,2 cm U06495 1x Fingerkuppenverband, 4,4 cm x 7,6 cm U06496 1x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, cs, hr, pl, ro, sk, bg
U09790	C750U9790	Pflasterset, bestehend aus: U06016 4x Wundschnellverband DIN 13019-E 10 x 6 U06018 4x Pflasterstrips 2,5 cm x 7,2 cm U06495 2x Fingerkuppenverband 4,4 cm x 7,6 cm U05509 2x Pflasterstrips 1,9 cm x 7,2 cm U05517 2x Fingerpflaster 2 cm x 12 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
2050 TC		Pflaster in Metalldose bestehend aus: U09763 14x Pflaster 60 x 19 mm, Tchibo U09764 14x Pflaster 72 x 25 mm, Tchibo U09765 14x Pflaster 38 x 38 mm, Tchibo U09761 1x IFU	de, cz, pl, sk, hu
3006 RK		Pflaster in Faltschachtel bestehend aus: U06128 10x Pflasterstrips für Kinder 19 x 72 mm U06129 10x Pflasterstrips für Kinder 16 x 57 mm U08024 1x IFU	de



**EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte**

EU-KONFORMITÄTSERLÄRUNG

gemäß Art. 19 in Verbindung mit den Anhängen II und III der Verordnung [EU] 2017/745

Die, Franz Kalff GmbH, Rudolf-Diesel-Straße 1c, 53879 Euskirchen, Germany

Single Registration Number [SRN gemäß Artikel 31 der Verordnung [EU] 2017/745: **DE-MF-000005326**

trägt die alleinige Verantwortung für das Ausstellen dieser Konformitätserklärung.

Nachfolgend aufgeführte Medizinprodukte gehören, entsprechend des Anhang VIII der Verordnung [EU] 2017/745, zur Klasse I.

Produkt und Handelsname: „**kalff-med“ Heftpflaster (Adhesive-Tape)**
Productcode gemäß Seite 2

Basic-UDI-DI: **4063921AdhesiveTape2C**

Zweckbestimmung: „**Fixieren von Verbandmitteln**“

Für die aufgeführten Medizinprodukte haben wir die „Technische Dokumentation“ gemäß Anhang II und die „Technische Dokumentation über die Überwachung nach Inverkehrbringen“ gemäß Anhang III erstellt und halten diese aktuell.

Angewandte Gemeinsame Spezifikationen: keine

Wir versichern, dass die aufgeführten Medizinprodukte der Verordnung [EU] 2017/745, sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entsprechen.

Konformitätserklärung gültig bis: **31.12.2026**

Unterzeichnet im Namen von:

Franz Kalff GmbH
Rudolf-Diesel-Straße 1c
53879 Euskirchen

Euskirchen, den 13.01.2026


Mathias Gallenkamp


i.V. Dr. Markus Reinartz

Geschäftsführer der Franz Kalff GmbH

Verantwortliche Person für die Einhaltung von
Regulierungsvorschriften – Produktkonformität



EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte

Von dieser Konformitätserklärung erfasste Produkte:

Kalff Material-Nr. (REF)	CM Material-Nr. (REF)	Material Designation	Languages
U05904	C740U5904	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06484	C740U6484	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, hr, sr, ro, bg, el
U06485	C740U6485	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, hu, sl, cs, sk, da, nl
U07900	C740U7900	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, fi, sv, pl, lt, et, lv
U06597	C740U6597	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, fr, it, es, pt, nl
U07485	C040U7485	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, fr, it, es, pt, zh, ja
U09611	C0740U9611	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, fi, sv, da, pl, lv, et, lt
U09618	C0740U9618	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, hu, sl, cs, sk, hr, sr, ro, bg, el
U09625	C0740U9625	Adhesive tape DIN 13019-A500x2.5	de, en, cs, hr, pl, ro, sk, bg
U06669	C740U6669	Adhesive tape DIN 13019-A500x1.25	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06670	C740U6670	Adhesive tape DIN 13019-A500x1.25	de, en, hr, sr, ro, bg, el
U06671	C740U6671	Adhesive tape DIN 13019-A500x1.25	de, en, hu, sl, cs, sk, da, nl
U07958	C740U7958	Adhesive tape DIN 13019-A500x1.25	de, en, fi, sv, pl, lt, et, lv
U09721	C0740U9721	Adhesive tape DIN 13019-A500x1.25	de, en, fi, sv, da, pl, lv, et, lt
U09722	C0740U9722	Adhesive tape DIN 13019-A500x1.25	de, en, hu, sl, cs, sk, hr, sr, ro, bg, el
U09723	C0740U9723	Adhesive tape DIN 13019-A500x1.25	de, en, cs, hr, pl, ro, sk, bg
U07391	C0740U7391	Adhesive tape 4,5 m x 1,25 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl



**EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte**

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

gemäß Art. 19 in Verbindung mit den Anhängen II und III der Verordnung [EU] 2017/745

Die, Franz Kalff GmbH, Rudolf-Diesel-Straße 1c, 53879 Euskirchen, Germany

Single Registration Number [SRN gemäß Artikel 31 der Verordnung [EU] 2017/745: **DE-MF-000005326**

trägt die alleinige Verantwortung für das Ausstellen dieser Konformitätserklärung.

Nachfolgend aufgeführte Medizinprodukte gehören, entsprechend des Anhang VIII der Verordnung [EU] 2017/745, zur Klasse I.

Produkt und Handelsname: „**kalff-med“ Fixierbinde (Elastic Bandage)**
Productcode gemäß Seite 2

Basic-UDI-DI: **4063921ElasticBandageYM**

Zweckbestimmung: „**Fixieren von Verbandmitteln**“

Für die aufgeführten Medizinprodukte haben wir die „Technische Dokumentation“ gemäß Anhang II und die „Technische Dokumentation über die Überwachung nach Inverkehrbringen“ gemäß Anhang III erstellt und halten diese aktuell.

Angewandte Gemeinsame Spezifikationen: keine

Wir versichern, dass die aufgeführten Medizinprodukte der Verordnung [EU] 2017/745, sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entsprechen.

Konformitätserklärung gültig bis: **31.12.2026**

Unterzeichnet im Namen von:

Franz Kalff GmbH
Rudolf-Diesel-Straße 1c
53879 Euskirchen

Euskirchen, den 05.01.2026


Mathias Gallenkamp


i.V. Dr. Markus Reinartz

Geschäftsführer der Franz Kalff GmbH

Verantwortliche Person für die Einhaltung von
Regulierungsvorschriften – Produktkonformität



EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte

Von dieser Konformitätserklärung erfasste Produkte:

Kalff Material-Nr. (REF)	CM Material-Nr. (REF)	Material Designation	Languages
U06879	W810U6879	Elastic Bandage DIN 61634-FB6	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06881	W810U6881	Elastic Bandage DIN 61634-FB6	de, en, hr, sr, ro, bg, el
U06883	W810U6883	Elastic Bandage DIN 61634-FB6	de, en, hu, sl, cs, sk, da, nl
U07907	W810U7907	Elastic Bandage DIN 61634-FB6	de, en, fi, sv, pl, lt, et, lv
U07492	W810U7492	Elastic Bandage DIN 61634-FB6	de, en, fr, it, es, pt, zh, ja
U09613	W810U9613	Elastic Bandage DIN 61634-FB6	de, en, fi, sv, da, pl, lv, et, lt
U09620	W810U9620	Elastic Bandage DIN 61634-FB6	de, en, hu, sl, cs, sk, hr, sr, ro, bg, el
U09627	W810U9627	Elastic Bandage DIN 61634-FB6	de, en, cs, hr, pl, ro, sk, bg
U06880	W810U6880	Elastic Bandage DIN 61634-FB8	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06882	W810U6882	Elastic Bandage DIN 61634-FB8	de, en, hr, sr, ro, bg, el
U06884	W810U6884	Elastic Bandage DIN 61634-FB8	de, en, hu, sl, cs, sk, da, nl
U07908	W810U7908	Elastic Bandage DIN 61634-FB8	de, en, fi, sv, pl, lt, et, lv
U07493	W810U7493	Elastic Bandage DIN 61634-FB8	de, en, fr, it, es, pt, zh, ja
U09614	W810U9614	Elastic Bandage DIN 61634-FB8	de, en, fi, sv, da, pl, lv, et, lt
U09621	W810U9621	Elastic Bandage DIN 61634-FB8	de, en, hu, sl, cs, sk, hr, sr, ro, bg, el
U09628	W810U9628	Elastic Bandage DIN 61634-FB8	de, en, cs, hr, pl, ro, sk, bg



**EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte**

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

gemäß Art. 19 in Verbindung mit den Anhängen II und III der Verordnung [EU] 2017/745

Die, Franz Kalff GmbH, Rudolf-Diesel-Straße 1c, 53879 Euskirchen, Germany

Single Registration Number [SRN gemäß Artikel 31 der Verordnung [EU] 2017/745: **DE-MF-000005326**

trägt die alleinige Verantwortung für das Ausstellen dieser Konformitätserklärung.

Nachfolgend aufgeführte Medizinprodukte gehören, entsprechend des Anhang VIII der Verordnung [EU] 2017/745, zur Klasse I.

Produkt und Handelsname: „**kalff-med“ Rettungsdecke (Emergency Blanket)**
Productcode gemäß Seite 2

Basic-UDI-DI: **4063921EmergencyBlanket8P**

Zweckbestimmung: „**Umhüllen des Körpers**“

Für die aufgeführten Medizinprodukte haben wir die „Technische Dokumentation“ gemäß Anhang II und die „Technische Dokumentation über die Überwachung nach Inverkehrbringen“ gemäß Anhang III erstellt und halten diese aktuell.

Angewandte Gemeinsame Spezifikationen: keine

Wir versichern, dass die aufgeführten Medizinprodukte der Verordnung [EU] 2017/745, sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entsprechen.

Konformitätserklärung gültig bis: **31.12.2026**

Unterzeichnet im Namen von:

Franz Kalff GmbH
Rudolf-Diesel-Straße 1c
53879 Euskirchen

Euskirchen, den 05.01.2026


Mathias Gallenkamp


i.V. Dr. Markus Reinartz

Geschäftsführer der Franz Kalff GmbH

Verantwortliche Person für die Einhaltung von
Regulierungsvorschriften – Produktkonformität



EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte

Von dieser Konformitätserklärung erfasste Produkte:

Kalff Material-Nr. (REF)	CM Material-Nr. (REF)	Material Designation	Languages
U06299	W810U6299	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06486	W810U6486	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, hr, sr, ro, bg, el
U06487	W810U6487	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, hu, sl, cs, sk, da, nl
U07909	W810U7909	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, fi, sv, pl, lt, et, lv
U06853	W810U6853	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, fr, it, es, pt, nl
U07494	C040U7494	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, fr, it, es, pt, zh, ja
1691 99	W810U6299	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de
U09615	W810U9615	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, fi, sv, da, pl, lv, et, lt
U09622	W810U9622	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, hu, sl, cs, sk, hr, sr, ro, bg, el
U09629	W810U9629	Emergency Blanket 160 x 210 cm	de, en, cs, hr, pl, ro, sk, bg



**EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte**

EU-KONFORMITÄTSERLÄRUNG

gemäß Art. 19 in Verbindung mit den Anhängen II und III der Verordnung [EU] 2017/745

Die, Franz Kalff GmbH, Rudolf-Diesel-Straße 1c, 53879 Euskirchen, Germany

Single Registration Number [SRN gemäß Artikel 31 der Verordnung [EU] 2017/745: **DE-MF-000005326**

trägt die alleinige Verantwortung für das Ausstellen dieser Konformitätserklärung.

Nachfolgend aufgeführte Medizinprodukte gehören, entsprechend des Anhang VIII der Verordnung [EU] 2017/745, zur Klasse I.

Produkt und Handelsname: „**kalff-med“ Dreiecktuch (Triangular Bandage)**
Productcode gemäß Seite 2

Basic-UDI-DI: **4063921TriangularBandCD**

Zweckbestimmung: „**Fixieren von Verbandmitteln**“

Für die aufgeführten Medizinprodukte haben wir die „Technische Dokumentation“ gemäß Anhang II und die „Technische Dokumentation über die Überwachung nach Inverkehrbringen“ gemäß Anhang III erstellt und halten diese aktuell.

Angewandte Gemeinsame Spezifikationen: keine

Wir versichern, dass die aufgeführten Medizinprodukte der Verordnung [EU] 2017/745, sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entsprechen.

Konformitätserklärung gültig bis: **31.12.2026**

Unterzeichnet im Namen von:

Franz Kalff GmbH
Rudolf-Diesel-Straße 1c
53879 Euskirchen

Euskirchen, den 05.01.2026


Mathias Gallenkamp


i.V. Dr. Markus Reinartz

Geschäftsführer der Franz Kalff GmbH

Verantwortliche Person für die Einhaltung von
Regulierungsvorschriften – Produktkonformität



EU-Konformitätserklärung
für nicht-sterile Medizinprodukte Klasse I
gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen
Parlaments und des Rates vom 05. April 2017 über
Medizinprodukte

Von dieser Konformitätserklärung erfasste Produkte:

Kalff Material-Nr. (REF)	CM Material-Nr. (REF)	Material Designation	Languages
U05903	C710U5903	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06488	C710U6488	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, hr, sr, ro, bg, el
U06489	C710U6489	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, hu, sl, cs, sk, da, nl
U07911	C710U7911	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, fi, sv, pl, lt, et, lv
U06854	C710U6854	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, fr, it, es, pt, nl
U06886	C710U6886	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, fr, it, es, pt, nl
U07496	C040U7496	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, fr, it, es, pt, zh, ja
U07507	C040U7507	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, fr, it, es, pt, zh, ja
U09616	C710U9616	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, fi, sv, da, pl, lv, et, lt
U09623	C710U9623	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, hu, sl, cs, sk, hr, sr, ro, bg, el
U09630	C710U9630	Triangular Bandage DIN 13168-D	de, en, cs, hr, pl, ro, sk, bg