



EG-Konformitätserklärung

CE Declaration of Conformity / Déclaration CE de Conformité

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass jedes der unten aufgeführten Produkte
We declare under our sole responsibility that every product listed below
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que chaque dispositif médical énuméré ci-dessous

Produktbezeichnungen *Product descriptions, Models:*

Mehrfachkompressen heiß/kalt B-UDI 426064358MFKGP
Reusable gel packs hot/cold; Compr. Réut. chaud/froid

Flexxum® Einmal-Sofortkompressen heiß
B-UDI 426064358ESKGN
Instant packs hot; Compr. instantané chaud

- Flexxum® & Flexxum B®
- Flexxum® Bodypal Kompressen mit Klettverschluss
with velcro fastener/avec fermeture velcro
- Ecoflex
- Farmalastic Pack de frio/calor & Farmalastic Pack mini
- Seijos® Brustauflagen
Breast pads; Compr. mammaires
- Schneider Medical Gesichtsmaske
Face mask; Masque visage

Flexxum® & Flexxum B® Einmal-Sofortkompressen kalt
B-UDI 426064358ESHGG
Instant packs cold; Compr. instantané froid

Coolpack® Gel Beutel in Isolierstoffhülle kalt
Gel bag in insulating material cover cold
Sac en gel dans un couvercle en matériau isolant froid

Kuddler® Wärmekissen
Heat Packs; Coussin chaude

Gentlepad Gel Beutel in Hygienenhülle kalt
Gel bag in hygienic cover cold
Sac en gel dans un couvercle hygienique froid

hergestellt durch: *manufactured by: fabriqué par:*

Schneider Medical GmbH, Robert-Bosch-Straße 7, DE- 77866 Rheinau
Tel.: +49 7844 / 7051 mail: d.schneider@schneider-medical.com

SRN: DE-MF-000005484

allen Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR) Anhang IV entspricht, die anwendbar sind.
supposed to meets all the provisions of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745 Annex IV, which apply to it.
remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 2017/745 annexe IV qui le concernent.

Produkteklassifizierung nach Anhang VIII Klasse I (Regel 1)
Device Classification according to Annex VIII Class I (Rule 1) / Classification selon l'annexe VIII Classe I (Regle 1)

Diese Konformitätserklärung gilt für alle Produkte, die nach der Spezifikation unserer Produktdokumentation hergestellt wurden und ist gültig bis zum 24.05.2030.
This Declaration of Conformity applies to all products which were manufactured in accordance with the specification defined in our product documentation and is valid until 05/24/2030.
Cette déclaration de conformité s'applique à tous les produits qui ont été fabriqués selon la spécification de notre documentation de produit et est valable jusqu'au 24.05.2030.

Rheinau, den 25.05.2025
Place and date of issue:
Place et date de délivrance:
Dominik Schneider
Geschäftsführer
Managing Director/ Le Directeur des Opérations

Dr. Michael Schneider
PRRC Person responsible for regulatory compliance
Personne chargée de veiller au respect de la réglementation

