



## Konformitätserklärung

Wir, Firma  
G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG  
Kieler Straße 11  
25551 Hohenlockstedt  
Deutschland

erklären in eigener Verantwortung, dass das Produkt

### **GeloRevoice®**

Rezepturcodierung: 587 Kirsch-Menthol  
Rezepturcodierung: 588 Cassis-Menthol  
Rezepturcodierung: 584 Grapefruit-Menthol  
Rezepturcodierung: 589 Holunderblüte-Mentholfrei

auf das sich diese Erklärung bezieht, den Anforderungen des Anhang I der Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte entspricht und gemäß

Klasse IIa

dieser Richtlinie (Anhang IX, Regel 5, 3. Spiegelstrich) einzustufen ist.

Die Benannte Stelle

*MedCert Zertifizierungs- und  
Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH  
Pilatuspool 2  
20355 Hamburg  
Deutschland*

mit der Kennnummer 0482 war eingeschaltet zur Durchführung des Konformitätsbewertungsverfahrens nach Anhang V der Richtlinie 93/42/EWG und hat hierüber die Bescheinigungen Nr. 3253DE414200610 (deutsch) und 3253GB414200610 (englisch) gültig bis zum 27. Mai 2024 ausgestellt.

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis 27. Mai 2024.

Hohenlockstedt, 20 May 2021

G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG, Kieler Strasse 11, 25551 Hohenlockstedt, Germany

Ines Rowedder  
Director Medical Device Registration

## Declaration of Conformity

We, the company  
G. Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG  
Kieler Strasse 11  
25551 Hohenlockstedt  
Germany

declare on our own responsibility, that the product

### **GeloRevoice®**

Product code: 587 Cherry-Menthol  
Product code: 588 Cassis-Menthol  
Product code: 584 Grapefruit-Menthol  
Product code: 589 Elderflower

which is subject of this declaration, complies with the requirements of Annex I of the Council Directive 93/42/EEC of 14<sup>th</sup> of June, 1993 concerning medical devices and has to be categorized according to

Class IIa

of this Directive (Annex IX, rule 5, 3<sup>rd</sup> dash).

The Notified Body

*MedCert Zertifizierungs- und  
Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH  
Pilatuspool 2  
20355 Hamburg  
Germany*

with the Identification Number 0482 was involved in the conformity assessment according to Annex V of the Directive 93/42/EEC and has issued the certificates no. 3253DE414200610 (German) and 3253GB414200610 (English) valid until 27 May 2024.

This Declaration of Conformity is valid until 27 May 2024.



Dr Maxi Hofrichter  
Advisor Medical Device Registration