

**EG-Konformitätserklärung
gemäß Anhang IV der Medizinprodukteverordnung (EG) 2017/745**

**EU declaration of conformity für medical devices
in accordance with Annex IV of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745**

Wir, We,

INQUA GmbH, Moosdorfstraße 1, D – 82229 Seefeld

SRN (Single Registration Number): not assigned yet

erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Medizinprodukt:
declare under our sole responsibility that the medical device:

Name / name:	INQUA® Nasendusche	REF/Modell / REF/model:	504G0007
Basis-UDI-DI:	426000625-P504-0007-00SU	Typ / type:	504

alle Anforderungen des Anhangs I, Grundlegende Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Medizinprodukteverordnung (EG) 2017/745 erfüllt.

meets all requirements of Annex I, General Safety and Performance Requirements according to Medical Device Regulation (EU) 2017/745.

Zweckbestimmung /intended purpose:

Die INQUA® Nasendusche ist ein medizinisches Produkt zur Spülung der Nasenhaupthöhle.
The INQUA® Nasendusche is a medical device designed for rinsing the main nasal cavity.

Risikoklassifizierung gemäß Medizinprodukteverordnung (EG) 2017/745, Anhang VIII/ and under the risk classification according to Medical Device Regulation (EU) 2017/745, Annex VIII: I

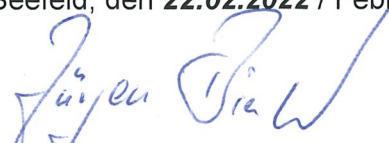
Alle angewandten harmonisierten und nationalen Normen und andere normative Dokumente z. B. angewandte Spezifikationen sind in der „Technischen Dokumentation“ aufgeführt.
All applied harmonised standards, national standards or other normative documents e.g. common specification are listed in the "Technical Documentation".

Diese Konformitätserklärung ist gültig für die Produkte, die ab dem **22.02.2022** in Verkehr gebracht werden. Sie behält so lange ihre Gültigkeit, bis eine produktkonformitätsrelevante Änderung die Neuausstellung der Konformitätserklärung erforderlich macht (bzw. spätestens nach 3 Jahren), woraufhin eine neue Konformitätserklärung ausgestellt wird.

*This Declaration of Conformity is valid for products placed on the marketed since **22nd of February 2022**. It remains valid until a modification is necessitated by a conformity related change (resp. at the latest after 3 years), whereupon a new declaration of conformity will be issued.*



Seefeld, den **22.02.2022** / February 22nd, 2022


(Jürgen Bierbrauer)
Geschäftsführer
Managing Director


(Thomas Malta)
VP-MDR (PRRC)
Manager Regulatory Affairs Medical Devices