



Panaceo International GmbH  
Finkensteiner Str. 5  
9585 Gödersdorf  
Tel. 0043 4257 29064  
Internet: www.panaceo.com

**PANACEO**

**Konformitätserklärung  
Declaration of Conformity**



**Produktspezifikation / Product details:**

Produktbezeichnung / Product name	Detoxamin Basic Capsule DT-002, 200 pcs.
Art.Nr. / Art. No.:	101005
Type / type:	Zeolithprodukte zur oralen Anwendung / zeolite products for oral use
Gültig bis / valid until:	2028-12-31
Klassifizierung nach RL 93/42/EWG, Anhang IX:	IIb gem. Regel 5 Unterstrich 3 für invasive Produkte
Classification according 93/42/EEC, annex IX:	IIb due to rule 5 underline 3 for invasive products
GMDN nomenclature	47168 Gastrointestinal detoxifier

**Konformitätsbewertung / Conformity Assessment details:**

Benannte Stelle / Notified Body:	Eurofins Product Testing Italy S.r.l., Via Courgnè, 21, 10156 - TORINO (TO), Italy
Verfahren nach RL 93/42 EWG:	Anhang I, Grundlegende Anforderungen, Anhang II, vollständiges Qualitätssicherungssystem (ohne Abschnitt 4)
Route of directive 93/42/EEC:	Annex I essential requirements, Annex II, full quality assurance (without chapter 4)
Zertifikat / certificate:	EC-Certificate Number: EPT 0477.MDD.20/3660.1
Zertifizierungsstelle für das Managementsystem / Certification Authority for the Management System:	Eurofins Product Testing Italy S.r.l., Via Courgnè, 21, 10156 - TORINO (TO), Italy
Zertifikat / certificate:	EPT 22 ISO13485 0019

**Angewandte Normen / Applied standards:**

EN ISO 13485:2016 A11:2021, EN ISO 14971:2012, EN ISO 10993-1:2009, ISO 10993-2:2006, EN ISO 10993-3:2014, EN ISO 10993-4:2009, EN ISO 10993-5:2009, ISO 10993-10:2010, EN ISO 10993-11:2018, EN ISO 10993-12:2012, EN ISO 10993-17:2009, EN ISO 10993-18:2009, EN ISO 14155:2011, EN 62366:2008, EN 1041:2008, EN ISO 15223-1:2021
Sonstige Normen / Other standards: DIN ISO 2859-1:2014, OECD Guideline C (97) 186, OECD Guidelines for the testing of chemicals: No. 471, 490

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die oben beschriebenen Produkte in der gelieferten Ausführung den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG und des österreichischen Medizinproduktegesetzes 2021 entsprechen. Die Produkte werden mit dem CE-Kennzeichen versehen.

We declare under sole responsibility that the products described above as delivered are in compliance with directive 93/42/EEC and the Austrian medical-device-act 2021. The products are CE marked.

Gödersdorf, 05.03.2024

  
Dr. Horst Poosch,  
Head of Regulatory Affairs

**[1] CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE**

[2] Direttiva Dispositivi Medici 93/42/CEE e s.m.i. / *Medical Devices Directive 93/42/EEC and subsequent amendments and upgrades (s.a.u.)*

- [3] Certificato No/  
*Certificate No.* EPT 0477.MDD.20/3660.1
- [4] Dispositivo Medico/  
*Medical Device* **Zeolite products for oral intake and local application**
- [5] Classificazione /  
*Classification* IIb
- [6] Fabbricato da /  
*Manufactured by* **Panaceo International GmbH**  
Finkensteiner Straße 5, 9585 Gödersdorf (Villach) - Austria
- [7] Nome commerciale /  
*Commercial name* Panaceo MED, Basic-Detox Pure, Zecla-ZCA Med, ZeoNam Med, Zeosind MED, Zeoactive MED, Multizeo Med, ZeoPro, Detoxamin, Globalium, Zeolit Spectrum, Panaceo Med Darm-Repair, Panaceo Med Therapy Pro, PMA-Zeolite.
- [8] Scopo / *Scope* Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifica che il fabbricante è in possesso di un sistema completo di garanzia di qualità conforme all'Allegato II escluso punto 4. della Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. .

*Eurofins Product Testing Italy S.r.l. certifies that the manufacturer's full quality assurance system is compliant with Annex II exclusion point 4. of 93/42/EEC Directive and subsequent amendments and upgrades.*

Data di prima emissione:  
*First issue date:*

**2020-03-06**

Luogo e data di emissione:  
*Place and date of issue:*

**Torino, 2021-03-16**

Il Certificato è valido fino al:  
*The Certificate is valid until:*

**2024-05-27**



Paolo Dentis  
Responsabile di Direttiva  
*Directive Responsible*



Paolo Trisoglio  
Amministratore Delegato  
*Managing Director*



Il presente Certificato, costituito da 2 pagine, non sostituisce in alcun modo la dichiarazione di conformità, né esonera il Costruttore da altri obblighi di legge per quanto attiene la responsabilità da prodotto.

Ogni modifica nella progettazione o realizzazione può rendere non valido il presente certificato e richiede comunicazione all'Organismo. La documentazione tecnica non si riferisce ad altre direttive applicabili al prodotto. La modifica delle norme di riferimento fa decadere la validità del presente certificato.

*The present Certificate, consisting of 2 pages, does not replace in any way the EC declaration of conformity, nor it exonerates the manufacturer from other legal obligations with respect to the product responsibility.*

*Any amendment in the project or realization can make the present certificate not valid and requires communication to the Notified Body. The technical documentation does not refer to other EU Directives applicable to the product. The change of applicable standards and regulations causes the termination of the validity of the present Certificate.*

In presenza di dubbi interpretativi, è valido il testo in italiano / *In case of interpretation doubts, the Italian version is valid.*

[1] **CERTIFICATO DI APPROVAZIONE / APPROVAL CERTIFICATE**  
**EPT 0477.MDD.20/3660.1**

- [9] **Descrizione dei dispositivi / Devices description** Panaceo MED - è composto da 100 % da zeolite clinoptilolite naturale. Il prodotto è disponibile sia in capsule che in polvere. Panaceo MED è basato su una zeolite-clinoptilolite naturale, che è ottimizzata da una tecnologia di processo unica, PMA - Panaceo Micro Activation (PMA-zeolite).  
È noto che diversi tipi di stress fisici, soprattutto quando si verificano in modo ricorrente, possono portare ad un disturbo della funzione della parete gastrointestinale. La barriera della parete intestinale protegge il corpo dalle tossine che si verificano nell'ambiente intestinale. Panaceo MED è usato per il trattamento dei disturbi funzionali della barriera intestinale (Leaky-Gut). Aumenta la tolleranza ai trattamenti medici e aiuta a migliorare le condizioni generali e i valori infiammatori, ematici ed epatici. Lega metalli pesanti e ammonio nel tratto gastrointestinale. Ulteriori dettagli relativi al dispositivo sono riportati nel Fascicolo Tecnico.  
*Panaceo MED- consists of 100% natural zeolite-clinoptilolite. The product is available in both capsule and powder form. Panaceo MED is based on a natural zeolite-clinoptilolite, which is optimized by a unique process technology, PMA – Panaceo Micro Activation (PMA-zeolite).  
It is known that different types of physical stress, particularly when recurring, can lead to a function disorder of the gastrointestinal wall. The intestinal wall barrier protects the body from toxins that occur in the intestinal environment. Panaceo MED is used for the treatment of a limited barrier function of the intestinal wall (leaky gut). Increases the tolerance of medical treatments and helps to improve the general condition and the inflammation, blood and liver values. Binds heavy metals and ammonium in the gastrointestinal tract. Further details about the device are found in the Technical File.*
- [10] **Assortimento Stock** *Polvere/Powder: 50 g, 100g, 125g, 190 g, 200g, 360 g, 400 g  
Capsule/Capsules: 45 g (90 capsules), 90 g (180 capsules), 50 g (100 capsules), 100 g (200 capsules)*
- [11] **Documentazione di approvazione/ Approval documentation** *Rapporto di verifica Ispettiva / Audit Report: 12-13/12/2019  
Rapporto interno del /Internal report of: 19/02/2021*
- [12] **Documentazione tecnica / Technical documentation** *La documentazione tecnica è conservata presso / The technical documentation is kept by:  
Eurofins Product Testing Italy S.r.l.:  
TF Panaceo MED*
- [13] **Emissione del certificato / Certificate history** *L'ultima versione del certificato annulla e sostituisce le precedenti. / The last one version of the certificate replace the previous:*
- | Certificate                       | Description   |
|-----------------------------------|---|
| EPT 0477.MDD.20/3660 06/03/2021   | Prima emissione / First emission  |
| EPT 0477.MDD.20/3660.1 16/03/2021 | Seconda emissione / Second emission<br>Aggiornamento per inserimento nuovi nomi commerciali Panaceo Med Darm-Repair, Panaceo Med Therapy Pro, PMA-Zeolite e nuovi claim / Update for new commercial names Panaceo Med Darm-Repair, Panaceo Med Therapy Pro and new claims |
- [14] **Condizioni per la marcatura CE / Conditions for CE marking** *L'approvazione del sistema è valida esclusivamente per i dispositivi medici sopra elencati.  
Per altri dispositivi è necessario inviare una domanda di estensione della certificazione a Eurofins Product Testing Italy S.r.l.  
The system approval is only valid for the medical devices listed above. For other devices, an application for extension of the certificate must be sent to Eurofins Product Testing Italy S.r.l.*
- [15] **Termini e condizioni di validità / Terms and conditions of validity** *Questo certificato può essere ritirato qualora il fabbricante non soddisfi le verifiche periodiche del sistema completo di garanzia di qualità.  
È previsto lo svolgimento di verifiche ispettive periodiche e consentita l'effettuazione di visite senza preavviso per verificare il mantenimento della validità del presente Certificato.  
Ogni modifica del sistema qualità dovrà essere immediatamente comunicata a Eurofins Product Testing Italy Srl per valutare il mantenimento della validità del presente Certificato.  
Il presente Certificato può non essere più valido se si verifica una delle seguenti condizioni:  
- variazione nella progettazione o fabbricazione del prodotto;  
- cambiamenti o emendamenti alle norme impiegate per il soddisfacimento dei Requisiti Essenziali della direttiva 93/42/CEE.  
La responsabilità del prodotto rimane in capo al fabbricante, al suo rappresentante o, in assenza di rappresentante, all'importatore come indicato nella direttiva 2001/95/CE "Sicurezza Generale dei Prodotti".  
This certificate can be withdrawn if the manufacturer does not satisfy the periodical inspections of full quality assurance system Periodical audits and unexpected visits will be held in order to verify that the manufacturer's obligations to maintain the validity of this certificate are fulfilled.  
Any amendment of the quality system must be immediately communicated to Eurofins Product Testing Italy S.r.l., in order to allow an evaluation of the conditions for the confirmation of Certificate validity.  
The following conditions may render this certificate invalid:  
- changes in the design or construction of the product;  
- changes or amendments in the standards applied to assess the compliance with the essential requirements of the 93/42/EEC directive.  
The product liability remains on the manufacturer, his representative or, in the absence of a representative, on the importer, in accordance with the General Product Safety Directive 2001/95/EC.*

Paolo Dentis

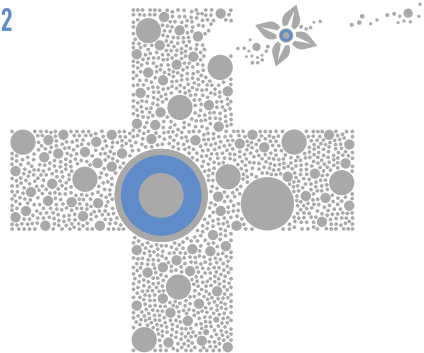
Responsabile di Direttiva  
Directive Responsible

Pagina 2 di 2

Fine certificato / End certificate

Rev. 2021-03-16

DT-002



# detoxamin BASIC CAPSULE

DO STOSOWANIA PRZY ZABURZENIACH FUNKCJI BARIEROWEJ ŚCIANY  
JELITA (NIESZCZELNE JELITA). WIĄŻE METALE CIĘŻKIE\* I JONY AMONOWE  
W PRZEWODZIE POKARMOWYM.  
\* OŁÓW, KADM, ARSEN, CHROM I NIKIEL

## ZAWARTOŚĆ NETTO 100 G 200 KAPSUŁEK

SKŁAD JEDNEJ KAPSUŁKI:

PMA-ZEOLITH (KLINOPTYLOLITH): 410 MG.  
CELULOZA-OTOCZKA KAPSUŁKI: 90 MG.

### STOSOWANIE:

ZAŻYWAĆ 2-3 RAZY DZIENNIE 3 KAPSUŁKI DO POSIŁKU,  
POPIJAJĄC SZKŁANKĄ WODY (MIN. 100 ML). OKRES  
ZAŻYWANIA POWINIEN WYNOŚĆ CO NAJMNIEJ 12  
TYGODNI LUB TAK DŁUGO, JAK WYSTĘPUJĄ  
SYSTEMATYCZNE OBCIĄŻENIA ORGANIZMU. W TRAKCIE  
KURACJI NALEŻY PAMIĘTAĆ O ODPOWIEDNIM  
NAWODNIENIU.

REGULARNE KONTROLE GWARANTUJĄ WYSOKĄ JAKOŚĆ I  
SKUTECZNOŚĆ PRODUKTU JAKO WYROBU MEDYCZNEGO,  
ZGODNIE Z EUROPEJSKĄ DYREKTYWĄ 93 / 42 / EWG.  
PRODUCENT: PANACEO INTERNATIONAL GMBH  
FINKENSTEINER STR. 5  
A-9585 GÖDERSDORF, VILLACH, AUSTRIA

100 G, 200 KAPSUŁEK: 101004  
WYPRODUKOWANO W AUSTRII



Panaceo International GmbH  
Finkensteiner Straße 5  
A-9585 Gödersdorf,  
Villach, Austria



DYSTRYBUCJA - POLSKA

### BADANE NAUKOWO

UWAGI DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA NA WEWNĘTRZNEJ STRONIE  
NUMER PARTII I DATA WAŻNOŚCI ZNAJDUJĄ SIĘ NA SPODZIE  
OPAKOWANIA  
DATA WYDANIA INSTRUKCJI: CZERWIEC 2020

DETOXAMIN JEST NATURALNYM WYROBEM MEDYCZNYM, KTÓRY  
WIĄŻE SZKODLIWE, SELEKTYWNIE WYBRANE SUBSTANCJE I DZIAŁA  
JAKO WYMIENNIK KATIONÓW W ODCINKU ŻOŁĄDEK-JELITA.  
DETOXAMIN BAZUJE NA NATURALNYM ZEOLIT-KLINOPTYLOLIT, KTÓRY  
JEST OPTYMALIZOWANY ZA POMOCĄ UNIKALNEGO PROCESU  
PMA- PANACEO-MICRO-ACTIVATION (PMA-ZEOLIT).

WIADOME JEST, ŻE RÓŻNE OBCIĄŻENIA, W SZCZEGÓLNOŚCI  
NAWRACAJĄCE FIZYCZNE OBCIĄŻENIA MOGĄ PROWADZIĆ  
DO ZABURZENIA SZCZELNOŚCI ŚCIANY JELIT (ZESPÓŁ  
NIESZCZELNEGO JELITA).

MOŻLIWE OBJAWY ZWIĄZANE Z "NIESZCZELNYM  
JELITEM" POWODZĄ DOLEGLIWOŚCI W  
PRZEWODZIE POKARMOWYM.

ZALECAMY KONSULTACJE Z LEKARZEM LUB  
FARMACEUTĄ, W PRZYPADKU PODEJRZEŃ  
NIESZCZELNOŚCI JELIT.

UDOWODNIONO NAUKOWO, ŻE PMA-ZEOLITH  
BARDZO POZYTYWNE WPŁYWA NA SZCZELNOŚĆ  
ŚCIANY JELITA - CO MOŻNA STWIERDZIĆ POPRZEC  
SPADEK STĘŻENIA ZONULINY- "MODULATORA  
POŁĄCZEŃ ŚCISŁYCH".

ZALECA SIĘ STOSOWANIE U OSÓB DOROSŁYCH  
POWYŻEJ 18 ROKU ŻYCIA.

**UWAGI DOTYCZĄCE BEZPIECZEŃSTWA**  
OPRÓCZ SPORADYCZNIE WYSTĘPUJĄCYCH ZAPARĆ  
(ZATWARDZENIE), ŻADNE INNE NIEPOŻĄDANE  
DZIAŁANIA NIE SĄ ZNANE. ZACHOWAĆ  
SZCZEGÓLNĄ OSTROŻNOŚĆ W PRZYPADKU  
WYSTĘPOWANIA CHRONICZNYCH ZAPARĆ.



NALEŻY PRZERWAĆ STOSOWANIE, JEŚLI ZAUWAŻY  
SIĘ NIEPOŻĄDANY EFEKT.  
ABY UNIKNĄĆ NIEPOŻĄDANYCH INTERAKCJI Z  
LEKAMI ZALECA SIĘ PRZYJMOWANIE DETOXAMIN Z  
2-GODZINNYM ODSTĘPEM CZASOWYM WZGLĘDEM  
LEKÓW, O ILE NIE ZALECONO INACZEJ, POWINNY  
BYĆ PRZYJMOWANE PRZED ZEOLITEM.

NALEŻY POINFORMOWAĆ LEKARZA O  
JEDNOCZESNYM PRZYJMOWANIU LEKÓW,  
PONIEWAŻ DETOXAMIN JAKO EFEKT UBOCZNY  
MOŻE ZWIĘKSZAĆ AKTYWNOŚĆ IMMUNOLOGICZNĄ  
ORGANIZMU.

ZE WZGLĘDU NA BRAK WYSTARCZAJĄCYCH  
DANYCH, STOSOWANIE PREPARATU U DZIECI I  
MŁODZIEŻY (PONIŻEJ 18 ROKU ŻYCIA) ORAZ U  
Kobiet w ciąży i matek karmiących NIE JEST  
ZALECANE.

NIE PRZEKRACZAĆ ZALECANEJ DZIENNEJ DAWKI  
BEZ KONSULTACJI Z LEKARZEM. NIE WDYCHAĆ.  
PRZECHOWYWAĆ W MIEJSCU NIEDOSTĘPNYM DLA  
DZIECI PONIŻEJ 6 ROKU ŻYCIA. PO UŻYCIU  
SZCZELNIE ZAMKNAĆ OPAKOWANIE.

ODKLEJETYKIETKIE  
(STRONA WEWNĘTRZNA)

CE0477



NATURALNY WYRÓB MEDYCZNY