

# EG-Konformitätserklärung

## EC-Declaration of Conformity

Anbieter: **siema**  
 Lieferant: Siegfried Martin GmbH  
 Weilheimer Str. 20  
 D - 78573 Wurmlingen

Medizinprodukt: **wieder verwendbare chirurgische Instrumente Klasse I (Regel 6)**  
 Medical device: reusable surgical instruments  
 (siehe Anhang Seite 2) (see appendix page 2)

ab Fertigungsdatum 02.01.2019 / since manufacturing date 02.01.2019  
 bis Fertigungsdatum 31.12.2019 / until manufacturing date 31.12.2019

**Wir erklären in alleiniger Verantwortung:**

**das oben beschriebene Medizinprodukt ist konform mit:**

*We declare under sole responsibility: the medical device described above is in conformity with:*

Dokument-Nr. <i>Document No.</i>	Titel <i>Title</i>	Ausgabe/ Ausgabedatum <i>Edition / Date of issue</i>
93/42/EWG	Den Grundlegende Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG (Anhang I) <i>The essential requirements of Directive 93/42 / EEC (Appendix I)</i>	Änderungen der 2007/47/EWG sind seit 21.03.2010 in der EU-National rechtswirksam
2007/47/EG	Richtlinie des europäischen Parlaments und des Rates zur Änderung der Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte <i>Directive of the European Parliament and of the Council amending Council Directive 93/42/ECC concerning medical devices</i>	05.09.2007

**zusätzliche Angaben / Additional information**

Wir bestätigen, dass wir eine Technische Dokumentation gemäß Richtlinie 93/42/EWG nach Anhang VII erstellt haben.

*We herewith declare that we have established a technical documentation according to MDD 93/42/EEC; annex VII.*

Verantwortlich für die Bereithaltung der Technischen Dokumentation ist Herr Jochen Martin.

*The responsible person for the supply of the technical documentation is Mr. Jochen Martin*

**Wurmlingen, den 11.04.2019**  
**(Ort und Datum der Ausstellung)**


*(Place and date of issue)*

**Jochen Martin, Geschäftsführer**

*Name, general manager*




**Unterschrift**  
*(Signature)*

Revision	erstellt am	freigegeben:	zuletzt geändert am:	von	Seite
H	19.01.2016		11.04.2019	K. Schmid	1 von 2

## Anhang zur EG - Konformitätserklärung

Annex to the EC Declaration of Conformity

Registrier-Nr.	Registrierdatum	UMDNS	GMDN	Nomenklaturbezeichnung
DE/CA39/1107/23	10.12.2002	13-502	38727	SCHERE, WUNDNAHT
DE/CA39/1107/22	10.12.2002	13-481	38727	SCHERE, VERBAND
DE/CA39/1107/21	10.12.2002	16-520	38727	SCHERE, TONSILLE
DE/CA39/1107/20	10.12.2002	13-504	13504	SCHERE, THORAX
DE/CA39/1107/19	10.12.2002	15-245	38727	SCHERE, SONSTIGE
DE/CA39/1107/18	10.12.2002	13-501	13501	SCHERE, REKTUM
DE/CA39/1107/17	10.12.2002	13-500	13500	SCHERE, PLASTISCHE CHIRURGIE
DE/CA39/1107/16	10.12.2002	13-499		SCHERE, PÄDIATRIE
DE/CA39/1107/15	10.12.2002	13-498		SCHERE, ORTHOPÄDIE
DE/CA39/1107/13	10.12.2002	13-495	16-520	SCHERE, NASE
DE/CA39/1107/12	10.12.2002	13-482		SCHERE, KARDIOVASKULÄR
DE/CA39/1107/11	10.12.2002	13-493	35-328	SCHERE, GYNÄKOLOGIE
DE/CA39/1107/10	10.12.2002	15-977	15-977	SCHERE, FISTEL
DE/CA39/1107/09	10.12.2002	13-492		SCHERE, DISSEKTION
DE/CA39/1107/08	10.12.2002	13-489		SCHERE, AUGE, WUNDNAHT
DE/CA39/1107/07	10.12.2002	13-490	13-490	SCHERE, AUGE, TENOTOMIE
DE/CA39/1107/06	10.12.2002	15-246		SCHERE, AUGE, SONSTIGE
DE/CA39/1107/05	10.12.2002	13-486		SCHERE, AUGE, KORNEA
DE/CA39/1107/04	10.12.2002	13-488	13-488	SCHERE, AUGE, IRIS
DE/CA39/1107/03	10.12.2002	13-487	13-487	SCHERE, AUGE, ENUKLEATION
DE/CA39/1107/02	10.12.2002	13-485		SCHERE, AUGE
DE/CA39/1107/01	10.12.2002	13-480	38-727	SCHERE

Revision	erstellt am	freigegeben	zuletzt geändert am:	von	Seite
H	19.01.2016		11.04.2019	K. Schmid	2 von 2