

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / EU DECLARATION OF CONFORMITY

Name des Herstellers /
Name of manufacturer

SIGVARIS Inc.
13055 Riley Street Suite 30
Holland, MI 49424
USA
SRN US-MF-000034910

EU-Bevollmächtigter /
EU-Representative

SIGVARIS GmbH
Dr.-Karl-Lenz-Strasse 35
87700 Memmingen
Deutschland / Germany
SRN DE-AR-000010016

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that

das Medizinprodukt
the medical device

Compreboot

Modelle / models:

siehe Anhang 1 / see appendix 1

Basic-UDI-DI

0745129COMPREBOOT2V

der Medizinprodukteklasse /
of Medical device class

1
(Anhang VIII, Regel 1 / annex VIII, rule 1)

allen Anforderungen der Medizinprodukteverordnung MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind /
meets all provisions of the Medical Device Regulation MDR 2017/745 which apply to it.

Konformitätsbewertungsverfahren
Conformity assessment procedure

Artikel 19 + Anhang II und Anhang III
Article 19 + Annex II and Annex III

Zweckbestimmung / Intended use:

Unelastische Wraps sind Produkte für die Kompressionstherapie am Fuss. Die Kompressionstherapie verbessert den venösen Rückfluss und verringert dadurch venöse Ödeme. Sie wird vorrangig in der initialen Entstauungsphase bei ausgeprägtem venösem Ödem als Alternative zur Bandagierung eingesetzt. Dieses Medizinprodukt ist wiederverwendbar und nicht steril.

Inelastic wraps are compression therapy devices used on the foot. Compression therapy improves venous return, which reduces venous edema. It is primarily used in the initial decongestion phase of pronounced venous edema as an alternative to wrapping with bandages. This medical device is intended for multiple use and non-sterile.

Peachtree, 2023-06-30

SIGVARIS Inc.

Barbara Osborne
CEO

Robert Brooks
PRRC

Anhang 1 / Appendix 1

Compreboot Standard Foot

Compreboot Plus Foot