

## KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / DECLARATION OF CONFORMITY

Name des Herstellers /  
Name of manufacturer

SIGVARIS AG  
Gröblistrasse 8  
9014 St. Gallen  
Schweiz / Switzerland  
SRN CH-MF-000015565

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

**Specialities THROMBO**

Alle Modelle / all models

Basic-UDI-DI

7611711THRFH

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:

Kompressionsstrumpf zur postoperativen  
Thromboseprophylaxe und internistischer  
Bettlägerigkeit.

Compression stocking for postoperative thrombosis  
prophylaxis and internistic bed confinement.

---

St. Gallen, 2022-09-26

SIGVARIS AG

Jürgen Sigg  
CEO

  
Jürgen Herburger  
CFO