

EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / EU 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 ARMSLEEVES ADVANCE

Alle Modelle / all models

Basic-UDI-DI

7611711AADAZ

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:

Armkompressionsstrümpfe sind Hilfsmittel zur Kompressionstherapie. Die Produkte sind zur Kompressionstherapie bei venösen und/oder lymphatischen Abflussstörungen am Arm bestimmt. Die Produkte sind für den mehrfachen Gebrauch und zum Einsatz an den Armen bestimmt.

Arm compression stockings are aids for compression therapy. The products are intended for compression therapy of venous and/or lymphatic drainage disorders of the arm. The products are intended for multiple use and for application on the arms.

St. Gallen, 2024-11-01

SIGVARIS AG

Jürgen Sigg
CPO

Ramin Amiri
Head of Quality & Regulatory Affairs