

## 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

**DELILAH**

Alle Modell / all models

Basic-UDI-DI

7611711DELILAHPF

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:

Stützstrümpfe zur Unterstützung des venösen Rückflusses. Das Produkt ist für den mehrfachen Gebrauch und zum Einsatz an den Beinen (Unterschenkel, Oberschenkel, ganzes Bein) bestimmt.

Support stocking to support venous return. The product is intended for multiple use and for application on the legs (lower leg, thigh, entire leg).

---

St. Gallen, 2025-11-01

SIGVARIS AG



Suk-Woo Ha  
Group CEO



Ramin Amiri  
Head of Quality & Regulatory Affairs