



Declaration of Conformity / Konformitätserklärung

MDD Medical Device Development GmbH
Steigäcker 20
D-78582 Balgheim

herewith declare under our sole responsibility, that our/
 erklärt hiermit unter alleiniger Verantwortung, dass unsere

reusable surgical instruments
 wiederverwendbare chirurgische Instrumente


Beschreibung / Description	UMDNS
Nadelhalter / <i>Needle holder</i>	12-726
Dilatator, sonstige / <i>Dilatator, miscellaneous</i>	15-215
Zange, sonstige / <i>Forceps, miscellaneous</i>	15-221
Stanze, sonstige / <i>Punch, miscellaneous</i>	15-239
Stanze, Knochen / <i>Punch, bone</i>	13-231
Zange, Biopsie / <i>Forceps, biopsy</i>	11-775
Applikator, sonstige / <i>Applicator, miscellaneous</i>	15-689
Sonde, sonstige / <i>Probe, miscellaneous</i>	15-237
Kürette / <i>currette</i>	11-084
Kabel, faseroptisch / <i>cable, fibre</i>	15-308
Applikator, Clip / <i>Applicator, clip</i>	10-174
Elevatorium, sonstige / <i>Elevator, miscellaneous</i>	15-218
Messer, Mikrotom / <i>Knife, microtome</i>	12-249
Stanze, Biopsie / <i>Punch, biopsy</i>	13-230
Zange, Dissektion / <i>Forcep, dissection</i>	15-800
Zange, Biopsie, sonstige / <i>Forcep, biopsy</i>	16-270
Schere, sonstige / <i>Scissor, miscellaneous</i>	15-245
Messer, sonstige / <i>Knife, miscellaneous</i>	15-226
Endoretraktor / <i>Endoretractor</i>	13-386
Nadeln sonstige / <i>Needles, others</i>	15-234
Trokare, suprapubisch / <i>Trocars, suprabubic</i>	14-154
Adapter / <i>Adaptor, Connector</i>	11-726



according to Product Master List, classified according MDD 93/42/EEC annex IX, rule 6 into class I,
gemäß Produkt-Masterliste, klassifiziert gemäß RL 93/42/EWG, Anhang IX, Regel 6 in die Klasse I,

*has been manufactured under consideration of following Council Directive:
unter Berücksichtigung folgender Richtlinie gefertigt wurden:*

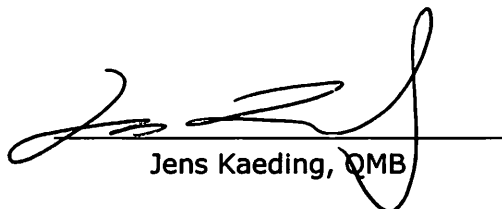
European Medical Device Directive 93/42/EEC Annex VII (M5)
EG-Richtlinie 93/42/EWG Anhang VII (M5)

The listed products are conform with the essential requirements of the Medical Device Directive 93/42/EEC Annex I and therefore placed into market with  by us.

Die gelisteten Produkte sind konform mit den Grundlegenden Anforderungen des Anhang I der EG-Richtlinie 93/42/EWG und werden somit mit  gekennzeichnet, von uns in Verkehr gebracht.

09.07.2019

Date/Datum


Jens Kaeding, QMB

This declaration is valid until 2021-07-01 / Diese Erklärung ist gültig bis 2021-07-01

Erstellt von:	Karin Nestel	Ausgabe: 08.07.2019	Geprüft & freigegeben von Jens Kaeding	Datum	09.07.2019
Rev. 1.5	Ersetzt Version / vom: v1.4 / 31.05.2013		PHA-00_A02_Konformitätserklärung KL1_v1.5 MDD		Seite2 von 2