

**EG Konformitätserklärung für Medizinprodukte**  
der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG

**EC Declaration of Conformity for medical products**  
of the directive for medical products 93/42/EEC

**Name und** >>rk<< instrumente GmbH  
**Adresse des Herstellers:** Lilienthalweg 1  
D-78532 Tuttlingen  
Telefon: 07461/9465-0  
E-mail: info@rk-instrumente.de

**Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die nachstehend genannten Produkte**  
We declare on our own responsibility, that the products listed below

102.1114 Präp.Schere METZENBAUM geb. 14,5cm - Risikoklasse I

151.5012 Anat. Pinzette SEMKEN gerade 12,5cm - Risikoklasse I

**ab Fertigungsdatum** 20.05.2020 **bis Fertigungsdatum** 25.05.2024

**allen Anforderungen der folgenden Richtlinien entsprechen:**  
meets all the provisions of the following directives:

Dokument-Nr. Document No.	Titel Title	Ausgabe/ Ausgabedatum Edition / Date of issue
93/42/EWG	Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte Anhang VII Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices Annex VII	14.06.1993
2007/47/EG	Richtlinie 2007/47/EG des Europäischen Parlaments und des Rates the European Parliament and of the Council 2007/47/EG	05.09.2007

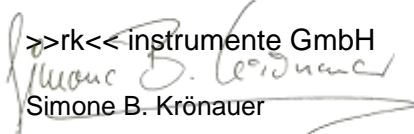
**Konformitätsbewertungsverfahren für Klasse I Produkte nach Anhang VII.**  
Conformity assessment procedure for class I products as per annex VII.

**Verantwortlich für die Bereithaltung der Technischen Dokumentation ist der Produktmanager**  
**Michael Pejak**

The responsible person for the supply of the technical documentation is product manager Mr. Michael Pejak

**Tuttlingen, den 20.05.2020**

**Geschäftsleitung:**

>>rk<< instrumente GmbH  
  
Simone B. Krönauer