

**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 Adresse des Herstellers:** **>>rk<< instrumente GmbH**  
**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

102.1418MS	METZENBAUM Sch.fein.geb.st/st18cm MS-Schliff	Risikoklasse I
102.1423HM	METZENBAUM Schere 23cm schlanke Form>rk<	Risikoklasse I
102.1414HM	METZENBAUM Schere fein 14,5cm HM >rk<	Risikoklasse I
102.1414	METZENBAUM Schere fein geb.st/st 14,5cm	Risikoklasse I
102.0420	METZENBAUM Schere fein ger. st/st 20cm	Risikoklasse I
102.1214	METZENBAUM Schere geb. sp/st 14,5cm>rk<	Risikoklasse I
102.1114HM	METZENBAUM Schere geb.st/st14,5cm >rk<	Risikoklasse I
102.1614HM	METZENBAUM Schere sp/sp 14,5cm"HM" >rk<	Risikoklasse I
271.3615HM	Nadelhalter Crile Wood 15,0cm HM >rk<	Risikoklasse I
271.0313	Nadelhalter HALSEY gerieft 13,0cm	Risikoklasse I
271.2114	Nadelhalter Hegar-Baumgartner 14cm >rk<	Risikoklasse I
271.1213	Nadelhalter KILNER 13,5cm >rk<	Risikoklasse I
272.1514	Nadelhalter MATHIEU 14,0cm o.Ri.iv.lsp.	Risikoklasse I
272.1714	Nadelhalter MATHIEU 14cm >rk<	Risikoklasse I
272.1517	Nadelhalter MATHIEU 17,0cm o.Ri.iv.lsp.	Risikoklasse I
271.2220	Nadelhalter MAYO-HEGAR 20cm	Risikoklasse I
271.9018	Nadelhalter OLSEN-HEGAR m.Schere 18cm	Risikoklasse I
271.8013HM	Nadelhalter RYDER 13cm 2mm >rk<	Risikoklasse I
271.0613	Nadelhalter Smooth jaws 12,5cm >rk<	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*  
Simone B. Krönauer