

**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

- 457.5000 RECAMIER Kuerette scharf fest - Risikoklasse I
- 457.5001 RECAMIER Kuerette scharf fest - Risikoklasse I
- 457.5120 RECAMIER Kuerette stumpf/fest Fig.2 - Risikoklasse I
- 457.5130 RECAMIER Kuerette stumpf/fest Fig.3 - Risikoklasse I
- 457.5110 RECAMIER Kuerette stumpf/fest Fig. 1 - Risikoklasse I
- 457.5010 RECAMIER Kuerette scharf/ fest Fig. 1 - Risikoklasse I
- 457.5030 RECAMIER Kuerette scharf/fest Recamier Fig.3 - Risikoklasse I
- 457.5140 RECAMIER Kuerette stumpf fest Fig. 4 – Risikoklasse I
- 457.5040 RECAMIER Kuerette scharf fest Fig. 4 – Risikoklasse I
- 457.5191 RECAMIER Kuerette stumpf fest Fig.10– Risikoklasse I
- 457.5050 RECAMIER Kuerette scharf fest Fig. 5– Risikoklasse I
- 457.5160 RECAMIER Kuerette stumpf fest Fig. 6 – Risikoklasse I
- 457.5020 RECAMIER Kuerette scharf fest Fig. 2 – 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:

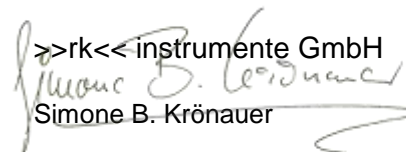
Dokument-Nr. Document No.	Titel Title	Ausgabe/ Ausgabedatum Edition / Date of issue
93/42/EWG	Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte Anhang VII Council Directive 93/42/EEC concerning medical devices Annex VII	14.06.1993
2007/47/EG	Richtlinie 2007/47/EG des Europäischen Parlaments und des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