

Hersteller / *Manufacturer:* **AS Medizintechnik GmbH**

Anschrift / *Address:* **Sattlerstr. 15
78532 Tuttlingen / Germany**

SRN-Nummer / *SRN-No.:* DE-MF-000005601

Produktgruppe/ *Product group:* **Handhalter / Hand restrainer**

Artikel / *Articles:* Siehe Anhang / *see annex*

Basis-UDI-DI / *Basic UDI-DI:* 4050123-47-0120-KH

Risikoklasse / *Risk class:* Klasse I / *Class I*

Regel / *Rule:* 1

UMDNS: 13368 Fixierung / *Retainers*

GMDN: 40468 *Orthodontic appliance face bow*

EMDN: T030406 Lead Hands

Zweckbestimmung / *Intended use:* Geräte/Einheiten zur Fixierung einer Hand bei der Handchirurgie
Devices/units for fixation of a hand in hand surgery

Zertifikat / *Certificate:* D1085600029

Mit der vorliegenden Konformitätserklärung erklären wir in alleiniger Verantwortung, dass das oben aufgeführte Medizinprodukt die grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 erfüllt.

With the present Declaration of Conformity, we hereby declare under our sole responsibility, that the above-mentioned medical device meets the essential safety- and performance requirements, defined in annex I of the Regulation (EU) 2017/745.

Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde selbstständig durchgeführt nach Art 52, Abs. 7 und Art. 19 der Verordnung (EU) 2017/745 für Medizinprodukte der Klasse I. Wir erklären, dass wir eine Technische Dokumentation nach Anh. II und III der Verordnung (EU) 2017/745 erstellt haben und aufrechterhalten.

The Conformity Assessment Procedure has been performed self-dependent according to Art. 52, paragraph 7 and Art. 19 of the Regulation (EU) 2017/745, for class I medical devices. We confirm that we have established and maintain a technical documentation according to annex II and III of the Regulation (EU) 2017/745.

Angewandte Spezifikationen für die die Konformität erklärt wird sind im FB 4.2.3.1 Liste Normen, Verordnungen und Gesetze aufgeführt.

Applied specifications for which conformity is declared are listed in FB 4.2.3.1 List of standards, regulations and laws.

Diese Erklärung verliert sofort ihre Gültigkeit in Folge jeder, nicht durch uns schriftlich autorisierten Änderung oder Reparatur am Produkt.

This declaration becomes invalid immediately, when repairs or alterations occur to the product, without prior written approval by us.

Diese Erklärung ist gültig bis zum 19.07.2027
This declaration is valid until: 19.07.2027



AS Medizintechnik GmbH
78532 Tuttlingen Sattlerstr. 15
Tel. 07461 / 96632-6 Fax 96632-88

Tuttlingen, den 05.09.2023

Nino Schilling
Geschäftsleitung / *Managing Director*

Anhang / Annex

| Artikel-Nr. / Item number | Artikelbezeichnung deutsch | Article description |
|--------------------------------------|--|--|
| 40-811-01 | Drahtstrumpf, klein Fig. 1 | Wire mesh holder, small Fig. 1 |
| 40-811-02 | Drahtstrumpf, mittel Fig.2 | Wire mesh holder, medium Fig. 2 |
| 40-811-03 | Drahtstrumpf, groß Fig.3 | Wire mesh holder, large Fig. 3 |
| 47-210-00 | Feldheim Kompressorium, 10 cm | Feldheim Tourniquet, 10 cm |
| 47-212-00 | Bleihand für Erwachsene, 35 cm!Nicht Dampfsterilisierbar! | Lead hand, adult, 35 cm!Not steam sterilisable! |
| 47-212-99 | Gummiring, blau, Ø 30 mm für BleihandLatex frei, VE = 5 StückABVERKAUF! | Rubber ring, blue, Ø 30 mm for lead handlatex free, Unit = 5 pcs. |
| 47-214-00 | Bleihand für Kinder, 24,5 cm!Nicht Dampfsterilisierbar! | Lead hand, children, 24,5 cm!Not steam sterilisable! |