

## EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / EU DECLARATION OF CONFORMITY

Name des Herstellers /  
Name of manufacturer

SIGVARIS AG  
Gröblistrasse 8  
9014 St. Gallen  
Schweiz / Switzerland

EU-Bevollmächtigter /  
EU-Representative

SIGVARIS GmbH  
Dr.-Karl-Lenz-Strasse 35  
87700 Memmingen  
Deutschland / Germany

---

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that

das Medizinprodukt  
the medical device

**Specialities THROMBO X**

Basic-UDI-DI

Alle Modelle / all models  
7611711THXFV

der Medizinprodukteklasse /  
of medical device class

1

allen anwendbaren Anforderungen der Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745 entspricht/ meets all applicable provisions of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745.

---

**Zweckbestimmung / Intended use:**

Postoperativer Kompressionsstrumpf zur  
Thromboseprophylaxe

Postoperative compression stocking for thrombosis  
prophylaxis

---

St. Gallen, 2021-07-06

SIGVARIS AG

  
Jürgen Sigg  
CEO



Jürgen Herburger  
CFO