

Owlerton Green Sheffield, S6 2BJ

Telephone: (0114) 234 4231
Email: info@swann-morton.com
Web:www.swann-morton.com

Déclaration de Conformité

Nom du fabricant : Swann-Morton Limited

Adresse du fabricant: Owlerton Green, Sheffield S6 2BJ, England

Numéro unique d'enregistrement: GB-MF-000001890 **BUDI-DI**: 050339550STERILESCQA

Nom du Représentant Européen Autorisé : Emergo Europe

Adresse du Représentant Européen Autorisé : Westervoortsedijk 60

6827 AT Arnhem The Netherlands

Numéro d'enregistrement unique NL-AR-000000116

Cette déclaration de conformité est établie sous notre entière responsabilité en tant que fabricant de dispositifs médicaux couvert par cette déclaration. Swann-Morton Limited, assure et déclare que ces dispositifs satisfont aux dispositions des réglementations sur les Dispositifs Médicaux (EU) 2017/745.

L'Organisme Notifié qui a évalué et établi notre mise en conformité à l'Annexe IV et à l'annexe IX de la réglementation ci-dessus, est le BSI NL (2797).

Certificats délivrés :

MDR 721051 R000 à l'égard des : Coupe-fils stériles

Pour les dispositifs de classe 1s, l'évaluation de la conformité effectuée par l'Organisme Notifié, est faite sur les caractéristiques de la réalisation, l'assurance et le maintien des conditions stériles.

FM73368: Exploite un Système de Management Qualité qui se conforme aux exigences de l'ISO 13485 pour les domaines suivants: La conception, la fabrication, l'emballage et la distribution de lames chirurgicales, de bistouris à usage unique, de manches et d'extracteurs de lame.

MDSAP 674417 – La société qui figure sur ce certificat a été auditée et déclarée conforme aux normes ISO 13485: 2016 y compris les exigences spécifiques des pays suivants : Australie – Réglementations 2002 des Biens thérapeutiques (Dispositifs Médicaux) – Chapitre 3, Partie 1 (à l'exception de la partie 1.6) – Procédure de système d'assurance Qualité Totale; Brésil – RDC ANVISA n°67/2009, RDC ANVISA n°665/2022 – Pratique de fabrication, RDC ANVISA n°551/2021; Réglementations du Canada sur les Dispositifs Médicaux – Partie 1 – SOR 98/282 ; Japon – MHLW Ordonnance Ministérielle 169 (2004), a été amandée par MHLW Ordonnance Ministérielle n°60 (2001), PMD Act; USA - 21 CFR 820, 21 CFR 803, 21 CFR 806, 21 CFR 807 – Sous paragraphes A-D. La conception, la fabrication, l'emballage et la distribution des lames chirurgicales, des bistouris à usage unique, des manches et des extracteurs de lame.

Pays d'enregistrement :

Canada, License sur les Dispositifs Médicaux N°5606

Registre des Laboratoires et liste des dispositifs aux U.S.A (FDA), N° d'enregistrement 9611194 Propriétaire/Opérateur N°9003320.

Enregistrement Australien des certificats de Biens Thérapeutiques : 238709

Numéro de RDC Brésilien: 103302860224

Numéro d'enregistrement MHLW Japon: BG20500131

VAT Reg No. GB 172 8625 45 Reg No. 696744 ENGLAND

Page 1 sur 3 INDICE 17

Famille de produits	COUPE-FILS STERILES
Usage prévu :	COUPE ET RETRAIT DE FIL DE SUTURE D'UNE PLAIE
Codes produits :	Voir page 3
Classification :	Classe I (Annexe VIII, Article 1) (EU) Classe II (MDR Tableau 1, Chapitre 1, Article 4 (Ministère de la Santé du Canada) Classe I (FDA CFR 878.4800) (U.S.A – FDA) Classe I (TG(MD)R 2002), Paragraphe 2 partie 2(2.1) (Australie) Classe I (Annexe II RDC, II, 1. Article 1) (Brésil) Classe I (JMDN: 35130001 Article 6) (Japon)
Usages habituels :	Voir tableau ci-dessous
Code GMDN et Désignation :	16224 : Coupe sutures Un instrument chirurgical manuel spécifique pour couper des fils de suture. Ce sera généralement un scalpel sécurisé dont la lame peut être fixe ou actionnée par des ciseaux.
Code EMDN et Description :	V0102 : Ôte agrafes à usage unique

Les Normes utilisées au titre de cette déclaration sont :

NUMERO DE NORME	TITRE
BS EN 556-1	Stérilisation de dispositifs médicaux – Exigences relatives aux dispositifs médicaux pour être désignés « Stériles » - Partie 1: Exigences relatives pour réaliser la stérilisation des dispositifs médicaux
BS EN ISO 20417	Informations fournies par le fabricant de dispositifs médicaux
BS 2982	Spécifications matériaux et emballages pour les bistouris chirurgicaux avec lames détachables
BS EN ISO 11607-1	Emballages des dispositifs médicaux stériles Partie 1 : Exigences des matériaux, des systèmes de barrière stérile et des systèmes d'emballage
BS EN ISO 11607-2	Emballages des dispositifs médicaux stériles Partie 2 : Exigences de validation pour le formage, l'étanchéité et les procédés d'assemblage
BS EN ISO 10993-1	Evaluation biologique des dispositifs médicaux : Essais et évaluations
BS EN ISO 11137-1	Stérilisation des produits de santé – Irradiation – Chapitre 1 : Exigences pour le développement, la validation et le contrôle de routine du process de stérilisation des dispositifs médicaux
BS EN ISO 11137-2	Stérilisation des produits de santé – Irradiation – Chapitre 2 : Etablissement d'un taux d'irradiation
BS EN ISO 7153-1	Instruments chirurgicaux – Matériaux métalliques – Spécification pour l'acier inoxydable
BS EN ISO 15223-1	Dispositifs médicaux – Symbôles devant être utilisés avec les étiquettes des dispositifs médicaux, étiquetage et informations à fournir
BS EN ISO 13485	Dispositifs médicaux – Systèmes de Management Qualité – Exigences à des fins réglementaires
BS EN 27740/ISO 7740 (Pour le code produit 0326 uniquement)	Instruments chirurgicaux, bistouris avec lames détachables
BS EN ISO 14971	Dispositifs médicaux – Application de la gestion du risque aux dispositifs médicaux

Page 2 sur 3 INDICE 17

DESCRIPTION PRODUIT	CODE PRODUIT	UDI
Coupe-fils stérile (lame carbone) Swann-Morton	0420	05033955004200
Coupe-fils stérile Midi (lame inox) Swann-Morton	0422	05033955004224
Coupe-fils stérile Long (lame inox) Swann-Morton	0421	05033955004217
Coupe-fils stérile (lame inox pour manche n°3) Swann-Morton	0326	05033955003265
Bistouri coupe-fils stérile Swann-Morton	0526	05033955005269
Coupe-fils sécurisé stérile (par boîte de 25 unités) Swann-Morton	3926	05033955039264
Coupe-fils sécurisé stérile (par boîte de 10 unités) Swann-Morton	4926	05033955049263
Coupe-fils stérile Midi (lame inox) Paragon	P420	05033955104207
Coupe-fils stérile Midi (lame inox) Lance	L420	05033955114206
Coupe-fils Hartmann	0470	05033955004705

Signé pour et au nom de Swann-Morton Limited, Owlerton Green, Sheffield S6 2BJ

SIGNATURE NOM COMPLET	Rebecca Taylor
FONCTION	Assistante des systèmes Assurance Qualité et Affaires Règlementaires
LIEU ET DATE	Swann-Morton Ltd, Sheffield S6 2BJ, Angleterre 12 Février 2025

Page 3 sur 3 INDICE 17



Owlerton Green Sheffield, S6 2BJ

Telephone: (0114) 234 4231 Email: info@swann-morton.com Web: www.swann-morton.com

Declaration of Conformity

Manufacturer's Name:

Manufacturer's Address:

Single Registration Number:

BUDI-DI

European Authorised Representative Name:

European Authorised Representative Address:

Single Registration Number:

Swann-Morton Limited

Owlerton Green,

Sheffield, S6 2BJ, England

GB-MF-000001890 50339550STERILESCQA

- CP-95

Emergo Europe

Westervoortsedijk 60 6827 AT Arnhem

The Netherlands NL-AR-000000116

This Declaration of Conformity is issued under our sole responsibility as manufacturer of the devices covered by this declaration, Swann-Morton Limited, hereby ensure and declare that these devices meet the provisions of the medical devices regulations (EU) 2017/745.

The Notified Body used for our conformity assessment in accordance with Annex IV and Annex IX of the above regulation is BSI NL (2797).

Certificates Issued:

MDR 721051 R000 in respect of: Sterile Suture Remover

For Class 1s devices, the Notified Body conformity assessment is limited to the aspects relating to establishing, securing and maintain sterile conditions.

FM73368: Operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485 for the following scope: The design, manufacture, packaging and distribution of surgical blades, disposable scalpels, handles and blade removers.

MDSAP 674417 – The company listed on this certificate has been audited to and found to conform ISO 13485:2016 including the following country specific requirements:,

Australia – Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulations, 2002, Schedule 3 Part 1 (excluding Part 1.6) – Full Quality Assurance Procedure;

Brazil – RDC ANVISA n. 67/2009, RDC ANVISA n. 665/2022 – Good Manufacturing Practices, RDC ANVISA n. 551/2021;

Canada – Medical Device Regulations – Part 1 – SOR 98/282;

Japan – MHLW MO No 169 (2004), as amended by MHLW MO No 60 (2021), PMD Act;

USA - 21 CFR 820, 21 CFR 803, 21 CFR 806, 21 CFR 807 - Subparts A to D.

The design, manufacture and distribution of surgical blades, disposable scalpels, handles and blade removers.

Country Registrations:

Canada Medical Device License: 5606

U.S.A Establishment Registration & Device Listing (FDA) Registration No. 9611194 Owner/Operator No. 9003320.

Australian Register of Therapeutic Goods Certificate: 238709

Brazilian RDC number: 10302860224

Japan MHLW registration number: BG20500131

Product Family:	STERILE STITCH CUTTERS
Intended Use:	CUTTING SUTURE THREAD IN ORDER TO REMOVE IT FROM A STITCHED INJURY SITE
Product Codes:	See Page 3
Classification:	Class I (Annex VIII, Rule 1) (EU) Class II (MDR Schedule 1, Part 1, Rule 4 (Health Canada) Class I (FDA CFR 878.4800) (U.S.A – FDA) Class I (TG(MD)R 2002) Schedule 2 Part 2 (2.1) (Australia) Class I (RDC Annex II, II, 1. Rule 1) (Brazil) Class I (JMDN: 35130001 Rule 6) (Japan)
Standards Used:	See Table Below
GMDN Code & Term	16224: Suture Cutter A dedicated hand-held surgical instrument used for cutting sutures. It will typically have a protected scalpel like blade which may be fixed or have a scissor like cutting action.
EMDN Code & Term	V0102: Staple Remover Knives, Single-Use

Standards applied in relation to this Declaration are:

STANDARD NUMBER	TITLE
BS EN 556-1	Sterilization of medical devices – Requirements for medical devices to be designated
	"Sterile" – Part 1: Requirements for terminally sterilized medical devices
BS EN ISO 20417	Medical devices - Information to be supplied by the manufacturer
BS 2982	Specification for: Materials and packaging of surgical scalpels with detachable blades
BS EN ISO 11607-1	Packaging of terminally sterilized medical devices.
	Part 1: Requirements for materials, sterile barrier systems & packaging systems
BS EN ISO 11607-2	Packaging of terminally sterilized medical devices.
	Part 2: Validation requirements for forming, sealing & assembly processes
BS EN ISO 10993-1	Biological evaluation of medical devices
BS EN ISO 11137-1	Sterilization of healthcare products - Radiation - Part 1: Requirements for
	development, validation and routine control of a sterilization process for medical
	devices
BS EN ISO 11137-2	Sterilization of healthcare products – Radiation – Part 2: Establishing the sterilization
	dose
BS EN ISO 7153-1	Surgical instruments – Metallic materials – Specification for stainless steel
BS EN ISO 15223-1	Medical devices – Symbols to be used with medical device labels, labelling &
	information to be supplied
BS EN ISO 13485	Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory
	purposes
BS EN 27740/ISO 7740	Instruments for surgery, scalpels with detachable blades
(for 0326 Code Only)	mistraments for surgery, scarpers with detachable blades
BS EN ISO 14971	Medical devices – Application of risk management to medical devices

PRODUCT DESCRIPTION	PRODUCT CODE	UDI
Swann-Morton Sterile (Carbon) Stitch Cutter	0420	05033955004200
Swann-Morton Sterile Midi (Stainless Steel) Stitch Cutter	0422	05033955004224
Swann-Morton Sterile Long (Stainless Steel) Stitch Cutter	0421	05033955004217
Swann-Morton Sterile (No. 3 Fitment) (Stainless Steel) Stitch Cutter	0326	05033955003265
Swann-Morton Sterile Disposable Scalpel Stitch Cutter	0526	05033955005269
Swann-Morton Sterile Retractable Scalpel Stitch Cutter (Sold in 25's)	3926	05033955039264
Swann-Morton Sterile Retractable Scalpel Stitch Cutter (Sold in 10's)	4926	05033955049263
Paragon Sterile Midi (Stainless Steel) Stitch Cutter	P420	05033955104207
Lance Sterile Midi (Stainless Steel) Stitch Cutter	L420	05033955114206
Hartmann Stitch Cutter	0470	05033955004705

Signed for and on behalf of Swann-Morton Limited, Owlerton Green, Sheffield S6 2BJ.

SIGNATURE	1 Toyle
PRINT FULL NAME	Rebecca Taylor
POSITION	QA/RA Systems Assistant Manager
PLACE & DATE	Swann-Morton Ltd, Sheffield S6 2BJ, England 12 th February 2025