

Nachweis der verlängerten Übergangsregelung für Legacy Devices gemäß der Verordnung (EU) 2023/607

„Legacy Devices“ sind Medizinprodukte, die nach der früheren Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG (MDD) zertifiziert wurden und unter bestimmten Bedingungen bis zum 31. Dezember 2027 bzw. bis zum 31. Dezember 2028 weiterhin in Verkehr gebracht werden.

Nach einem Q&A-Dokument der Europäischen Kommission erfolgt die Verlängerung der Übergangsfrist und die damit einhergehende Verlängerung der Gültigkeit der Zertifikate automatisch per Gesetz, sofern die in Artikel 120 (3c) der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) festgelegten Bedingungen erfüllt sind.

Während des Übergangszeitraums können die benannten Stellen keine neuen Zertifikate nach der MDD ausstellen.

Der Hersteller kann eine Selbsterklärung abgeben, dass die Bedingungen für die Verlängerung erfüllt sind, und das Enddatum des Übergangszeitraums angeben. In der Selbsterklärung werden die betreffenden Medizinprodukte und Zertifikate genannt.

Gemäß der Europäischen Kommission kann ein zusätzlicher optionaler Nachweis durch ein Bestätigungsschreiben der Benannten Stelle erbracht werden, in dem die Erfüllung der oben genannten Bedingungen nach Artikel 120 (3) der MDR bestätigt werden. In dieser Bestätigung werden die betreffenden Medizinprodukte und Zertifikate genannt. Das Bestätigungsschreiben der Benannten Stelle steht auf Anfrage zur Verfügung.

Demonstration of extended transitional provision for legacy device according to Regulation (EU) 2023/607

Legacy devices are medical devices that have been certified according to the former Medical Device Directive 93/42/EEC (MDD) and will continue to be placed on the market until December 31, 2027 or until December 31, 2028 under certain conditions.

According to a Q&A document of the EU Commission¹ extension of the transitional period and the concomitant extension of the certificate's validity is done automatically by law, provided the conditions laid down in Article 120 (3c) of the Medical Device Regulation 2017/745 (MDR) are fulfilled.

During the transitional period, notified bodies cannot issue new certificates according to the MDD.

The manufacturer is able to provide a self-declaration that the conditions for the extension are fulfilled, stating the end date of the transition period. The self-declaration identifies the medical devices and certificates concerned.

According to the European Commission additional optional evidence can be provided by a letter of confirmation from the Notified Body confirming compliance with the above-mentioned conditions in Article 120 (3) MDR. This confirmation identifies the medical devices and certificates concerned. The Notified Body Confirmation Letter is available on request.

¹ Q&A on practical aspects related to the implementation of Regulation (EU) 2023/607 - Extension of the MDR transitional period and removal of the “sell off” periods. July 2024. URL: https://health.ec.europa.eu/latest-updates/qa-practical-aspects-related-implementation-regulation-eu-2023607-extension-mdr-transitional-period-2023-03-28_en (Date of request: 2024-07-30)

Manufacturer's Declaration

in relation to Regulation (EU) 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 (MDR) and (EU) 2017/746 (IVDR) as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices, in particular with respect to

- the validity of certificates issued under Council Directive 90/385/EEC on Active Implantable Medical Devices (AIMDD) or Council Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD) (Directive Certificates) and/or¹
- the compliance of the devices and us as their manufacturer with the conditions for the continued placing on the market and putting into service

Manufacturer name	SERAG-WIESSNER GmbH & Co. KG
Manufacturer address and contact details	Zum Kugelfang 8-12 95119 Naila Germany
Single Registration Number (SRN) (if available)	DE-MF-000006422

Authorised Representative name (if applicable)	n/a
Authorised Representative address and contact details	n/a
Single Registration Number (SRN) (if available)	n/a

Notified body that issued the Directive Certificates (if different from MDR)	Elektrotechnický zkušební ústav, s. p.; Pod Lisem 129, 171 02 Prague 8 - Troja, Czech Republic ID-No.: 1014
Notified Body where the MDR applications have been made/will be made	mdc medical device certification GmbH Kriegerstraße 6 70191 Stuttgart ID-No.: 0483

¹ The first condition is not applicable in case of devices for which the conformity assessment procedure pursuant to MDD did not require the involvement of a notified body, for which the declaration of conformity was drawn up prior to 26 May 2021 and for which the conformity assessment procedure pursuant to this Regulation requires the involvement of a notified body.

Directive Certificate numbers to which this confirmation is made	See attached schedule
Original expiry date as indicated on the Directive Certificate prior to the extension of the validity	See attached schedule
End date of extended validity/transition period	See attached schedule

We, as the manufacturer declare under our sole responsibility:

- for the listed Directive Certificate in the attached schedule the conditions for the legal extension of validity as required in Article 120.2 of the MDR are met *and/or*¹
- the listed devices in the attached schedule and we as their manufacturer are in compliance with the conditions listed in Article 120.3c of the MDR for continued placing on the market and putting into service,

namely by fulfilling the following conditions:

➤ Directive Certificates as listed in the attached schedule:

Directive Certificates covering the listed devices were issued after 25 May 2017, were valid on 26 May 2021, have not been withdrawn afterwards and expires after 20 March 2023.

Formal applications to the notified body in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII MDR for conformity assessment have been made to a notified body for the devices listed in the attached schedule or their substitutes and signed written agreements will be in place in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII MDR before 26 September 2024.

➤ Upclassified devices:

In case of devices for which the conformity assessment procedure pursuant to MDD did not require the involvement of a notified body, for which the declaration of conformity was drawn up prior to 26 May 2021 and for which the conformity assessment procedure pursuant to this Regulation requires the involvement of a notified body:

A formal application to the notified body in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII MDR for conformity assessment has been made for the devices listed in the attached schedule or their substitutes and signed written agreement(s) will be in place in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII MDR before 26 September 2024.

➤ Quality Management System (QMS):

A QMS in accordance with Article 10(9) MDR is in place.

➤ Devices as listed in the attached schedule:

- The devices continue to comply with the AIMDD or MDD.
- There are no significant changes in the design and intended purpose.
- The devices do not present an unacceptable risk to health or safety of patients, users or other persons, or to other aspects of the protection of public health.

Signed for and on behalf of the manufacturer:

SERAG-WIESSNER GmbH & Co. KG

Naila, 2024-08-05



Stefan Pfeiffer (CEO)

Schedule of Devices

Directive (MDD) Certificate (EZU, no. 1014)	Original expiry date of the Directive Certificate	Identification of the device(s)	End date of extended validity / transition period
MED 200038	2024-05-26	SERALON, SUPRAMID, NYLON	2028-12-31
MED 200038	2024-05-26	SERANOX / SERANOX Ti	2028-12-31
MED 200038	2024-05-26	SERAFLEX	2028-12-31
MED 200038	2024-05-26	Polyester Tape	2027-12-31
MED 200029 MED 200031	2024-05-26	SERAPREN	2027-12-31
MED 200029 MED 200032	2024-05-26	SERALENE	2027-12-31
MED 200029 MED 200033	2024-05-26	SERAMON, SERAMON CHORDAE LOOP, KEYDENT, PLEDGET	2027-12-31
MED 200029 MED 200030	2024-05-26	SERACOR, SULENE, TERYLENE	2027-12-31
MED 200029 MED 200035	2024-05-26	SERASYNTH, SERASYNTH LOC	2027-12-31
MED 200029 MED 200036	2024-05-26	SERAFAST	2027-12-31
MED 200029 MED 200034	2024-05-26	SERAFIT, SERAPID	2027-12-31
MED 200029 MED 190040	2024-05-26	SERAFIT PROTECT	2027-12-31
MED 200029 MED 200037	2024-05-26	SERASYNTH MESH	2027-12-31
MED 200039	2024-05-26	SERAGYN, SERAMESH, SERASIS, SERATOM, SERATEX (Textile Implants)	2027-12-31
MED 200040	2024-05-26	SILICONE LOOPS	2028-12-31
MED 200041	2024-05-26	Surgical Eye Needles	2028-12-31
	2024-05-26	SERAPRO RS	2028-12-31
MED 200044	2024-05-26	LAVANID 1, LAVANID 2	2028-12-31
MED 200044	2024-05-26	LAVANID Wound Gel, LAVANID Wound Gel V+	2028-12-31
MED 200043	2024-05-26	SERACIT	2028-12-31
MED 200046	2024-05-26	Serag BSS	2028-12-31
MED 200045	2024-05-26	Aqua bidest irrigation solution	2028-12-31

Directive (MDD) Certificate (EZU, no. 1014)	Original expiry date of the Directive Certificate	Identification of the device(s)	End date of extended validity / transition period
MED 200047	2024-05-26	Column irrigation solutions (apheresis accessories) Elution solution NaCl 5 %, Glycine buffer pH 2.8, Sodium bicarbonate solution 1.4%, PBS, PBS + 0,01% NaN ₃ , PBS-0,01% NaN ₃ blue	2028-12-31

Directive (MDD) Certificate (mdc, no. 0483)	Original expiry date of the Directive Certificate	Identification of the device(s)	End date of extended validity / transition period
D01453500002	2024-05-26	Knot Pusher MSD Ney	2028-12-31

Directive (MDD) Certificate	Original expiry date of the Declaration of Conformity	Identification of the device(s)	End date of extended validity / transition period
-	2024-05-26	SERAPRO, SERASIS	2028-12-31

Revision History

Date	Action
2024-01-26	Initial version
2024-05-08	Reference to MDD certificates of EZU no. 1014 completed (addition of MED), editorial changes.

Declaration of Conformity**/ Konformitätserklärung**

Manufacturer / Hersteller: SERAG-WIESSNER GmbH & Co. KG

Address / Adresse: Zum Kugelfang 8 - 12

95119 Naila

Deutschland

Product - Model / Produkt - Typ:

Surgical suture made from polypropylene - SERAPREN®, dyed, in various gauge sizes and lengths, with various types of needles.

/ Chirurgisches Nahtmaterial aus Polypropylen - SERAPREN®, gefärbt, in verschiedenen Fadenstärken u. -längen, mit unterschiedlichen Nadeltypen benadelt.

Articles / Artikel CE05:

CO043490	CO071712	CP0734E2	CP10441C
CP0428A2	CO07340A	CP07340A21	CP10442A
CP042890	CO07340B	CP0748V4	CP10442C
CP043490	CO07340C	CO0734V4	CP1034V4
CP0428V2	CO07341A	CP07341A20	CP1044V4
CP049TA2	CO07341L	CO10171L	CP10440C
CO05171S	CO07347C	CO10171T	CP10340C21
CO05340A	CP0734R1	CO101713	CP10340C20
CP0528A2	CP07340A	CO101714	CP1048V4
CP0534R1	CP07340B	CO10340C	CO1034V4
CP05340A	CP07340C	CO10340E	CP10341A20
CP05340B	CP07341A	CO10341A	CP10341A21
CP05340C	CP07447C	CO10341C	CP10442C20
CP05341A	CP079W0C	CO10341L	CP1044R9
CP059M0A	CP079V0C	CP10340A	CP10347C23
CP0534V3	CP07281A	CP10340B	CO15171L
CO0534V3	CP0728V4	CP10340C	CO15171M
CP0528V3	CP0734V4	CP10341A	CO15171T
CP0534E2	CP0734V3	CP10440B	CO151713
CO07171L	CP07449B	CP10440E	CO151714
CO07171S	CP07287C21	CP10441A	CO151715

CO15340C	CO20171M	CP2051V8	CO35343C
CO15341C	CO20171N	CP20343C83	CO353449
CO15341M	CO20171T	CP203404	CO354851
CO153414	CO201714	CO30171N	CO354458
CO153415	CO201715	CO301715	CP35793C
CO15342A	CO20341C	CO30341N	CO403448
CO15342C	CO20341M	CO303415	CO404450
CO15343C	CO20341N	CO303416	CO403447
CO154414	CO203415	CO30342E	CR043490
CP15341A	CO203416	CO30343C	CR051715
CP15342E	CO20342C	CO303497	CR07340B
CP15440C	CO20342E	CO30443C	CR101714
CP15440E	CO20343C	CO304442	CR15171L
CP15441B	CO203497	CP30442E	CR20341C
CP15441C	CP20440E	CP30443C	CR353449
CP15441E	CP20441C	CP304442	CR0428V2
CP15442A	CP20442C	CP304443	CR05340C
CP15442C	CP20442E	CP3048R8	CR07281A
CP15443C	CP20443C	CP304843	CR10340B
CP1548R7	CP2048R7	CP30791D	CR10340C21
CP15481C	CP2048R8	CP3048RD	CR15342E
CP15482C	CP20481D	CP30793C	CR15440E
CP15483C	CP20482E	CO303417	CR20441C
CP15442E	CP20483C	CO351716	CR20481D
CP15442E83	CP20441E	CO35341P	CR30443C
CP15442A84	CP2044V6	CO353416	CR3048R8
CP15342C83	CP2048V6	CO353417	

Classification (MDD, Annex IX, Rule 8 with indent 2): III

/ Klasse (MDD, Anhang IX, Regel 8 mit Spiegelstrich 2)

We herewith declare under our sole responsibility that the above mentioned product meets the provisions of the following EC Council Directives and standards. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer and the notified body.

/ Hiermit erklären wir unter unserer alleinigen Verantwortung, dass das o.g. Produkt die Forderungen der folgenden EG Richtlinien und Normen erfüllt. Alle entsprechenden Dokumentationsnachweise werden vom Hersteller und der Benannten Stelle bereitgehalten.

Directives and standards / Richtlinien und Normen

Annex II of Council Directive 93/42/EEC of 14.06.1993 concerning medical devices,
/ Anhang II der Richtlinie 93/42/EWG des Rates vom 14.06.1993 über Medizinprodukte,

Notified body / *Benannte Stelle:*

Elektrotechnický zkušební ústav, s. p.;

Pod Lisem 129,

171 02 Prague 8 - Troja, Czech Republic

ID-No.: 1014

Certificate No. / Zertifikat Nr.:

Design Examination / Produktauslegung: MED 200031

Quality Assurance / Qualitätssicherung: MED 200029

This declaration is valid until /

Diese Erklärung ist gültig bis: 26.05.2024

Place, Date / Ort, Datum: Naila, 20.05.2021

Signature / Unterschrift:



Name:

Stefan Pfeiffer

Position:

President / *Geschäftsführer*

ELEKTROTECHNICKÝ ZKUŠEBNÍ ÚSTAV



ELECTROTECHNICAL TESTING INSTITUTE - CZECH REPUBLIC
ELEKTROTECHNISCHE PRÜFANSTALT - TSCHECHISCHE REPUBLIK
INSTITUT ELECTROTECHNIQUE D'ESSAIS - RÉPUBLIQUE TCHÉQUE
ЭЛЕКТРОТЕХНИЧЕСКИЙ ИСПЫТАТЕЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ - ЧЕШСКАЯ РЕСПУБЛИКА

Pod lisem 129/2, 171 02 Praha 8 - Troja

EG-ZERTIFIKAT DES VOLLSTÄNDIGEN QUALITÄTSSICHERUNGSSYSTEMS

ausgestellt gemäß Anhang 2 der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Sb.
(Anhang II der Richtlinie 93/42/EWG)

Nr.: MED 200029

Prüfanstalt für Elektrotechnik, benannte Stelle Nr. 1014, entschied auf Grundlage des durchgeführten Audits, dass das beim Hersteller

Serag-Wiessner GmbH & Co. KG
Zum Kugelfang 8-12, 95119 Naila, Deutschland

in der(n) Betriebsstätte(n): **Serag-Wiessner GmbH & Co. KG**
Stegenwaldhauser Str. 6, 95152 Selbitz, Deutschland

an die Auslegung, die Fertigung und die Endkontrolle der Medizinprodukte

**Nicht resorbierbares steriles chirurgisches Nahtmaterial,
Resorbierbares steriles chirurgisches Nahtmaterial,
Resorbierbares steriles chirurgisches Netz – Klasse III, siehe Anhang**

angewandte Qualitätssicherungssystem die in Anhang 2 der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Sb., mit der technische Anforderungen an Medizinprodukte festgelegt werden (Anhang II der Richtlinie 93/42/EWG), vorgesehenen Anforderungen erfüllt. Das Zertifikat schließt nicht die Prüfung der Produktauslegung nach Anhang 2 Punkt 8 der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Sb. (Anhang II Punkt 4 der Richtlinie 93/42/EWG) ein.

Die CE-Kennzeichnung mit der Kennnummer der benannten Stelle (1014) darf an den auf dem Zertifikat genannten Medizinprodukten im Sinne § 6 der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Sb. (Art. 17 der Richtlinie 93/42/EWG) angebracht werden.

Der Beschluss wurde auf Grundlage der im Auditbericht Nr. **MED000073-01/01 vom: 25.05.2020** genannten Feststellungen erlassen.

Das beim Hersteller zugelassene Qualitätssicherungssystem unterliegt der regelmäßigen Überwachung durch die benannte Stelle gemäß Anhang 2 Punkt 11 der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Sb. (Anhang II Punkt 5 der Richtlinie 93/42/EWG). Der Hersteller hat die benannte Stelle über seine Absicht zu informieren, durch die das Qualitätssicherungssystem oder der davon betroffene Umkreis der Medizinprodukte wesentlich geändert werden. Bei Nichteinhaltung der Bedingungen, zu denen das Zertifikat ausgestellt wurde, darf die benannte Stelle die Gültigkeit des Zertifikats einstellen oder aufheben.

Für die Medizinprodukte der Klasse III darf dieses Zertifikat nur mit dem EG-Zertifikat der Prüfung der Produktauslegung gemäß Anhang 2 Punkt 8 der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Sb. (Anhang II Punkt 4 der Richtlinie 93/42/EWG) verwendet werden.

Die Ausstellung 1

Die erste Ausstellung dieses Zertifikats vom 28.05.2020 mit Gültigkeit bis zum 26.05.2024
Gültigkeit des aktuellen Zertifikats ist beschränkt bis zum: 26.05.2024

Im Zweifelsfall verwenden Sie die englische Version dieses Zertifikat als Referenz.

28.05.2020

Prag, den

Mgr. Miroslav Sedláček
Leiter des Zertifizierungsorgans



MED000073-01

Historie des Zertifikats

Datum	Stand	Grund
28.05.2020	Ausgabe	Ersetzung des Zertifikats Nr. MED 150086

G. Kláček



Resorbierbares und nicht resorbierbares Nahtmaterial, Resorbierbares Netz Klasse III

Nicht resorbierbares steriles chirurgisches Nahtmaterial

- **SERAPREN**
- **SERALENE**
- **SERAMON / Keydent PTFE Suture, SERAMON CHORDAE LOOPS, PTFE Pledgets**
- **SERACOR, SULENE, TERYLENE**

Resorbierbares steriles chirurgisches Nahtmaterial

- **SERASYNTH, SERASYNTH LOC, SERASYNTH SlimSling**
- **SERAFAST**
- **SERAFIT, SERAPID**
- **SERAFIT PROTECT**

Resorbierbares steriles chirurgisches Netz

- **SERASYNTH MESH**

Ende der liste



ELEKTROTECHNICKÝ ZKUŠEBNÍ ÚSTAV



ELECTROTECHNICAL TESTING INSTITUTE - CZECH REPUBLIC
ELEKTROTECHNISCHE PRÜFANSTALT - TSCHHECHISCHE REPUBLIK
INSTITUT ELECTROTECHNIQUE D'ESSAIS - RÉPUBLIQUE TCHÉQUE
ЭЛЕКТРОТЕХНИЧЕСКИЙ ИСПЫТАТЕЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ - ЧЕШСКАЯ РЕСПУБЛИКА

Pod lisem 129/2, 171 02 Praha 8 - Troja

EG-ZERTIFIKAT DER PRÜFUNG DER PRODUKTAUSLEGUNG

ausgestellt gemäß Anhang 2 der Regierungsverordnung Nr. 54/2015
Sb. (Anhang II der Richtlinie 93/42/EWG)

Nr.: MED 200031

Prüfanstalt für Elektrotechnik, benannte Stelle Nr. 1014, überprüfte die Auslegung des Medizinproduktes

**Nicht resorbierbares, steriles, synthetisches, monofiles, chirurgisches Nahtmaterial
aus Polypropylen (PP) - Klasse III, siehe Anhang
SERAPREN**

gemäß Anhang 2 Punkt 8 der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Sb., mit der technische Anforderungen an
Medizinprodukte festgelegt werden (Anhang II Punkt 4 der Richtlinie 93/42/EWG),

beim Hersteller **Serag-Wiessner GmbH & Co. KG
Zum Kugelfang 8-12, 95119 Naila, Deutschland**

in der(n) Betriebsstätte(n): **Serag-Wiessner GmbH & Co. KG
Stegenwaldhauser Str. 6, 95152 Selbitz, Deutschland**

und stellt fest, dass die Auslegung des Medizinproduktes die Bestimmungen der Regierungsverordnung Nr. 54/2015 Sb.
(Richtlinie 93/42/EWG) erfüllt.

Ausführlichere Angaben zur Prüfung der Produktauslegung des Medizinproduktes sind dem Bericht Nr.
MED000073-03/02 vom: 25.05.2020 zu entnehmen.

Der Hersteller hat die benannte Stelle über alle Änderungen der zugelassenen Produktauslegung des Medizinproduktes zu
informieren, die die Übereinstimmung mit den grundlegenden Anforderungen gemäß Anhang I der Regierungsverordnung
Nr. 54/2015 Sb. (Anhang I der Richtlinie 93/42/EWG) beeinträchtigen könnten. Bei Nichteinhaltung der Bedingungen, zu
denen das Zertifikat ausgestellt wurde, darf die benannte Stelle die Gültigkeit des Zertifikats einstellen oder aufheben.

Die Ausstellung 1

Die erste Ausstellung dieses Zertifikats vom 28.05.2020 mit Gültigkeit bis zum 26.05.2024
Gültigkeit des aktuellen Zertifikats ist beschränkt bis zum: 26.05.2024

Im Zweifelsfall verwenden Sie die englische Version dieses Zertifikat als Referenz.

12.05.2021

Prag, den

Mgr. Miroslav Sedláček
Leiter des Zertifizierungsorgans



MED000073-03

Historie des Zertifikats

Datum	Stand	Grund
28.05.2020	Ausgabe	Ersetzung des Zertifikats Nr. MED 150087
12.05.2021	Änderung	Änderung des Anhangs des Zertifikats



Nicht resorbierbares, synthetisches, monofiles Nahtmaterial Klasse III

SERAPREN

CO043490	CP0734V3	CO15171L	CO20341M	CP304843
CP0428A2	CP07449B	CO15171M	CO20341N	CP30791D
CP042890	CP07287C21	CO15171T	CO203415	CP3048RD
CP043490	CP0734E2	CO151713	CO203416	CP30793C
CP0428V2	CP07340A21	CO151714	CO20342C	CO303417
CP049TA2	CP0748V4	CO151715	CO20342E	CO351716
CO05171S	CO0734V4	CO15340C	CO20343C	CO35341P
CO05340A	CP07341A20	CO15341C	CO203497	CO353416
CP0528A2	CO10171L	CO15341M	CP20440E	CO353417
CP0534R1	CO10171T	CO153414	CP20441C	CO35343C
CP05340A	CO101713	CO153415	CP20442C	CO353449
CP05340B	CO101714	CO15342A	CP20442E	CO354851
CP05340C	CO10340C	CO15342C	CP20443C	CO354458
CP05341A	CO10340E	CO15343C	CP2048R7	CP35793C
CP059M0A	CO10341A	CO154414	CP2048R8	CO403448
CP0534V3	CO10341C	CP15341A	CP20481D	CO404450
CO0534V3	CO10341L	CP15342E	CP20482E	CO403447
CP0528V3	CP10340A	CP15440C	CP20483C	CR043490
CP0534E2	CP10340B	CP15440E	CP20441E	CR05171S
CO07171L	CP10340C	CP15441B	CP2044V6	CR07340B
CO07171S	CP10341A	CP15441C	CP2048V6	CR101714
CO071712	CP10440B	CP15441E	CP2051V8	CR15171L
CO07340A	CP10440E	CP15442A	CP20343C83	CR20341C
CO07340B	CP10441A	CP15442C	CP203404	CR353449
CO07340C	CP10441C	CP15443C	CO30171N	CR0428V2
CO07341A	CP10442A	CP1548R7	CO301715	CR05340C
CO07341L	CP10442C	CP15481C	CO30341N	CR07281A
CO07347C	CP1034V4	CP15482C	CO303415	CR10340B
CP0734R1	CP1044V4	CP15483C	CO303416	CR10340C21
CP07340A	CP10440C	CP15442E	CO30342E	CR15342E
CP07340B	CP10340C21	CP15442E83	CO30343C	CR15440E
CP07340C	CP10340C20	CP15442A84	CO303497	CR20441C
CP07341A	CP1048V4	CP15342C83	CO30443C	CR20481D
CP07447C	CO1034V4	CO20171M	CO304442	CR30443C
CP079W0C	CP10341A20	CO20171N	CP30442E	CR3048R8
CP079V0C	CP10341A21	CO20171T	CP30443C	
CP07281A	CP10442C20	CO201714	CP304442	
CP0728V4	CP1044R9	CO201715	CP304443	
CP0734V4	CP10347C23	CO20341C	CP3048R8	

Ende der liste


