

## EU-Konformitätserklärung EU Declaration of Conformity

Der Unterzeichner, der den nachstehenden Hersteller vertritt,  
*The signatory, who represents the below-mentioned manufacturer,*

### Hersteller / *Manufacturer*

Ottobock SE & Co. KGaA  
Max-Näder-Str. 15, D-37115 Duderstadt

**SRN: N/A**

erklärt hiermit in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt  
*herewith declares under his sole responsibility that the product*

### Produkt / *Product*

**1C40\***

C-Walk / C-Walk

**Klasse / Class I** according to 2017/745 EU, Annex VIII

GMDN: 41109

Basic UDI-DI: 403276700000000001C40TY

in folgenden Varianten  
*in the following variants*

### Varianten / *Variants*:

1C40	1C40=K	1C40=L24-0-P/0
1C40=L24-0-P/15	1C40=L24-0-P/4	1C40=L24-A
1C40=L24-OB	1C40=L25-0-P/0	1C40=L25-0-P/15
1C40=L25-0-P/4	1C40=L25-A	1C40=L25-OB
1C40=L26-0-P/0	1C40=L26-0-P/15	1C40=L26-0-P/4
1C40=L26-A	1C40=L26-OB	1C40=L27-0-P/0
1C40=L27-0-P/15	1C40=L27-0-P/4	1C40=L27-A
1C40=L27-OB	1C40=L28-0-P/0	1C40=L28-0-P/15
1C40=L28-0-P/4	1C40=L28-A	1C40=L28-OB
1C40=L29-0-P/0	1C40=L29-0-P/15	1C40=L29-0-P/4
1C40=L29-A	1C40=L29-OB	1C40=L30-0-P/0
1C40=L30-0-P/15	1C40=L30-0-P/4	1C40=L30-A
1C40=L30-OB	1C40=R24-0-P/0	1C40=R24-0-P/15
1C40=R24-0-P/4	1C40=R24-A	1C40=R24-OB
1C40=R25-0-P/0	1C40=R25-0-P/15	1C40=R25-0-P/4
1C40=R25-A	1C40=R25-OB	1C40=R26-0-P/0
1C40=R26-0-P/15	1C40=R26-0-P/4	1C40=R26-A
1C40=R26-OB	1C40=R27-0-P/0	1C40=R27-0-P/15
1C40=R27-0-P/4	1C40=R27-A	1C40=R27-OB
1C40=R28-0-P/0	1C40=R28-0-P/15	1C40=R28-0-P/4
1C40=R28-A	1C40=R28-OB	1C40=R29-0-P/0
1C40=R29-0-P/15	1C40=R29-0-P/4	1C40=R29-A
1C40=R29-OB	1C40=R30-0-P/0	1C40=R30-0-P/15
1C40=R30-0-P/4	1C40=R30-A	1C40=R30-OB

mit den Bestimmungen der nachstehenden EU-Verordnung(en), EU-Richtlinie(n) und Gemeinsame  
Spezifikationen übereinstimmt.  
*is in conformity with the relevant provisions of below-mentioned EC-Regulation(s), EC Directive(s) and  
Common Specifications.*

**2017/745 EU** Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates über Medizinprodukte  
**2017/745 EU** Regulation of the European Parliament and of the Council on medical devices

Benannte Stelle / *Notified Body*: **N/A**

Benannte Stelle Adresse / *NB address*:

Benannte Stelle Nr. / *NB no.*:

Die Konformität wird erklärt nach Artikel 52(7), Anhang II und III der Verordnung (EU) 2017/745.  
*The conformity is declared based on Article 52(7), Annex II and III of the Regulation (EU) 2017/745.*

### Common Specifications:

**N/A**

Die letzten beiden Ziffern des Jahres, in dem die CE-Kennzeichnung erstmalig angebracht wurde:  
*The last two characters of the year in which the CE marking was first affixed:*

**N/A**

Gültig bis / *Valid through*:

**N/A**

Diese Erklärung gilt für alle Exemplare, die nach den entsprechenden Fertigungsunterlagen hergestellt wurden.

*This declaration is valid for all products of the above design that are fabricated according to the respective fabrication documents.*

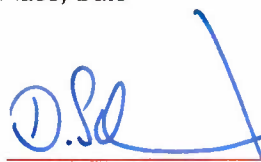
**Duderstadt, 2020-05-26**

Ort, Datum / *Place, Date*



Unterschrift, Dr. Andreas Goppelt

Technischer Direktor /  
Chief Technology Officer (CTO)



Unterschrift, Dominik Schmidt

Für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften  
verantwortliche Person / Person Responsible for Regulatory  
Compliance - Artikel 15, 2017/745 EU