

EU-Konformitätserklärung EU Declaration of Conformity

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

<p>Hersteller / Manufacturer</p> <p>Ottobock SE & Co. KGaA Max-Näder-Str. 15 37115 Duderstadt, Germany</p> <p>SRN: DE-MF-000010487</p>

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

<p>Produkt / Product</p> <p style="text-align: center;">50K13=* Genu Arexa Risikoklasse I gemäß Verordnung (EU) 2017/745 Basis-UDI-DI (GMN): 403276700000000050K13WM</p>		<p>Genu Arexa Risk class I according to Regulation (EU) 2017/745 Basic UDI-DI (GMN): 403276700000000050K13WM</p>	
---	--	--	--

in folgenden Varianten
in the following variants

<p>Varianten / Variants</p>			
50K13=L-S	50K13=R-S	50K13=L-S-1	50K13=R-S-1
50K13=L-M	50K13=R-M	50K13=L-M-1	50K13=R-M-1
50K13=L-L	50K13=R-L	50K13=L-L-1	50K13=R-L-1
50K13=L-XL	50K13=R-XL	50K13=L-XL-1	50K13=R-XL-1
50K13=L-XXL	50K13=R-XXL	50K13=L-XXL-1	50K13=R-XXL-1

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

2017/745 EU	Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates über Medizinprodukte <i>Regulation of the European Parliament and of the Council on medical devices</i>
Gemeinsame Spezifikation(en) / Common specification(s): N/A	
Die Konformität wird erklärt nach Artikel 52(7), Anhang II und III der Verordnung (EU) 2017/745. <i>The conformity is declared based on Article 52(7), Annex II and III of the Regulation (EU) 2017/745.</i>	

Duderstadt, 2022-03-09

Ort, Datum / Place, Date

Andreas Goppelt
Geschäftsführer
Managing Director

Dominik Schmidt
Für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften
verantwortliche Person
Person Responsible for Regulatory Compliance