

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
37115 Duderstadt, Germany

SRN: DE-MF-000010487

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

Produkt / *Product*

4R11=*

Quickchange Adapter
Risikoklasse I
gemäß Verordnung (EU) 2017/745
Basis-UDI-DI (GMN):
40327670000000004R11WR

Quickchange Adapter
Risk class I
according to Regulation (EU) 2017/745
Basic UDI-DI (GMN):
40327670000000004R11WR

in folgenden Varianten
in the following variants

Varianten / *Variants*

4R11=P-1-1	4R11=P-1-1-OB
4R11=R-1-1	4R11=R-1-1-OB
4R11=ST-1-1	4R11=ST-1-1-OB
4R11=ST-2-1	4R11=ST-2-1-OB
4R11=R-3-2	4R11=R-3-2-OB

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
Regulation of the European Parliament and of the Council on medical devices
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.
The conformity is declared based on Article 52(7), Annex II and III of the Regulation (EU) 2017/745.

Duderstadt, 2023-03-22

Ort, Datum / *Place, Date*



Arne Jörn
Geschäftsführer
Managing Director



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