

## 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

Evanto	1C70=* Evanto
Risikoklasse I	Risk class I
gemäß Verordnung (EU) 2017/745	according to Regulation (EU) 2017/745
Basis-UDI-DI (GMN):	Basic UDI-DI (GMN):
403276700000000001C70U9	403276700000000001C70U9

in folgenden Varianten  
*in the following variants*

### Varianten / Variants

1C70=N2223-1-P/0	1C70=N2425-3-P0-OB	1C70=N2830-3-P/0-S
1C70=N2223-1-P/0-S	1C70=N2425-4-P/0	1C70=N2830-3-P0-OB
1C70=N2223-1-P0-OB	1C70=N2425-4-P/0-S	1C70=N2830-4-P/0
1C70=N2223-2-P/0	1C70=N2425-4-P0-OB	1C70=N2830-4-P/0-S
1C70=N2223-2-P/0-S	1C70=N2627-2-P/0	1C70=N2830-4-P0-OB
1C70=N2223-2-P0-OB	1C70=N2627-2-P/0-S	1C70=N2830-5-P/0
1C70=N2223-3-P/0	1C70=N2627-2-P0-OB	1C70=N2830-5-P/0-S
1C70=N2223-3-P/0-S	1C70=N2627-3-P/0	1C70=N2830-5-P0-OB
1C70=N2223-3-P0-OB	1C70=N2627-3-P/0-S	
1C70=N2223-4-P/0	1C70=N2627-3-P0-OB	
1C70=N2223-4-P/0-S	1C70=N2627-4-P/0	
1C70=N2223-4-P0-OB	1C70=N2627-4-P/0-S	
1C70=N2425-1-P/0	1C70=N2627-4-P0-OB	
1C70=N2425-1-P/0-S	1C70=N2627-5-P/0	
1C70=N2425-1-P0-OB	1C70=N2627-5-P/0-S	
1C70=N2425-2-P/0	1C70=N2627-5-P0-OB	
1C70=N2425-2-P/0-S	1C70=N2830-2-P/0	
1C70=N2425-2-P0-OB	1C70=N2830-2-P/0-S	
1C70=N2425-3-P/0	1C70=N2830-2-P0-OB	
1C70=N2425-3-P/0-S	1C70=N2830-3-P/0	

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

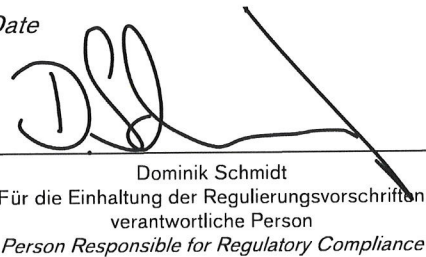
Die Konformität wird erklärt nach Artikel 52(7), Anhang II und III der Verordnung (EU) 2017/745.  
*The conformity is declared based on Article 52(7), Annex II and III of the Regulation (EU) 2017/745.*

**Duderstadt, 2023-08-18**

Ort, Datum / Place, Date



Arne Jörn  
Geschäftsführer  
Managing Director



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