

EG-Konformitätserklärung

Name des Herstellers

ZEPF MEDICAL INSTRUMENTS GMBH
Gunninger Straße 21
DE 78606 Seitingen-Oberflacht
Deutschland
SRN : DE-MF-000005528

Telefon +49 7464 98506-0
Fax +49 7464 98506-66
E-Mail info@zepf-medical-instruments.de
Internet www.zepf-medical-instruments.de



Mit der vorliegenden Konformitätserklärung, erklären wir in alleiniger Verantwortung, dass das unten aufgeführte Medizinprodukt, die grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß Artikel 120 (Korrigendum der Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27.12.2019) erfüllt.

Artikel Nr.	32-7183-16
Produkt Bezeichnung	<i>WILLIGER Raspatorium 5,5 mm 16 cm</i>
Basis UDI-DI	4250485300000169ZW
Klassifizierung	Klasse I
GMDN	11504

Kunden-Nr.	Kundenreferenz-Nr.	Charge intern	Lieferschein
------------	--------------------	---------------	--------------

Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde durchgeführt nach Anh. IX Kapitel I und III der Verordnung (EU) 2017/745 für wiederverwendbare chirurgische Instrumente.

Benannte Stelle / Registriernummer

DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Str. 21, 60433 Frankfurt, Germany, 0297

Eine vollständige Liste aller anwendbaren Gesetze, Normen und Richtlinien ist unter DOK-NR. auf Anfrage verfügbar.

Ausstellungsort: Seitingen-Oberflacht

Ausstellungsdatum: 07.11.2022




Jochen Zepf
Geschäftsführer


Heike Zepf
Qualitätsmanagementbeauftragte/r
Verantwortliche Person nach §15 MDR

Diese Erklärung verliert sofort ihre Gültigkeit in Folge jeder, nicht durch uns schriftlich autorisierten Änderung oder Reparatur am Produkt.