

**EG-Konformitätserklärung****Name des Herstellers**

ZEPF MEDICAL INSTRUMENTS GMBH  
 Gunningerstraße 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.com

**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	70-3600-24
Produkt Bezeichnung	KOGAN Endo Spekulum 3 mm breit
Basis UDI-DI	04250379922229
Klassifizierung	Klasse Ir, Regel 6.2, per Anhang VIII der Verordnung (EU) 2017/745 Artikel 120 Korrigendum der Verordnung vom 27.12.2019
GMDN	35352

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: 15.09.2022



Jochen Thomas Zepf  
Geschäftsführer

Heike Zepf  
Qualitätsmanagementbeauftragte/r  
Verantwortliche Person §15 MDR

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