

EU Konformitätserklärung

Die Unterzeichner, die den nachstehend angeführten Hersteller repräsentieren,

Hersteller:

Otto Bock Healthcare Products GmbH
Brehmstraße 16
1110 Wien, Austria
SRN: AT-MF-000002920

erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass alle vertriebenen Medizinischen Geräte, die unter den Anwendungsbereich der folgenden Richtlinie fallen, die anzuwendenden Vorschriften erfüllen.

2011/65/EU	Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates vom 08. Juni 2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten
Geändert durch	Delegierte Richtlinie (EU) 2015/863 der Kommission vom 31. März 2015 zur Änderung von Anhang II der Richtlinie 2011/65/EU des Europäischen Parlaments und des Rates hinsichtlich der Liste der Stoffe, die Beschränkungen unterliegen

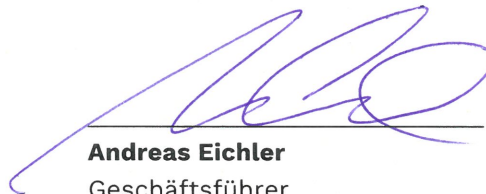
Diese Erklärung gilt für alle Produkte, die unter die oben genannte Definition fallen und nach dem Ausstellungsdatum dieser Erklärung gemäß der jeweiligen Herstellungsunterlagen hergestellt wurden.

Wien, 2023-06-27

Ort, Datum



Reinhard Wolkerstorfer
Head of Regulatory Affairs



Andreas Eichler
Geschäftsführer