

## 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](mailto:info@zepf-medical-instruments.de)  
Internet [www.zepf-medical-instruments.de](http://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.