

- EN
**EC Declaration of Conformity**  
 referred to Annex IV Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- DE
**EU Konformitätserklärung**  
 gemäß Anhang IV Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
- FR
**Déclaration EU de conformeté**  
 visée à l'annexe IV Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux,
- ES
**Declaración EU de conformidad**  
 contemplada del anexo IV Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios
- NL
**EU Verklaring van overeenstemming**  
 bedoeld van bijlage IV Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen


We declare under our sole responsibility that our products comply with the relevant Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. According the classification criteria in Annex VIII of the directive we made an assignment to class I.

Hiermit erklären wir, in alleiniger Verantwortung, dass unsere Produkte den einschlägigen Bestimmungen der EU Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte entsprechen. Gemäß den Klassifizierungskriterien nach Anhang VIII der Richtlinie wurde eine Zuordnung zur Klasse I vollzogen.

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que nos produits sont conformes aux réglementations pertinentes de la Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux. Selon les critères de classification de l'annexe VIII de la directive, nous avons assigné la classe I.

Declaramos que, bajo nuestra exclusiva responsabilidad, las válvulas abajo indicadas cumplen los requisitos de la Reglamento (UE) 2017/745 sobre los productos sanitarios. De acuerdo con los criterios de clasificación del Anexo VIII de la Directiva, hicimos una asignación a la clase I.


Wij verklaren onder onze uitsluitende verantwoordelijkheid dat onze producten voldoen aan de relevante voorschriften van de Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Volgens de indelingscriteria in bijlage VIII van de richtlijn hebben we een indeling in klasse I gemaakt.

Basic UDI-DI	Product Produkt Produit Producto Product	Manufacturer SRN	manufacturer Hersteller fabricant fabricante fabrikant	Risk class
4062627Y061223030230037E	CFO	DE-MF-000006250	 Perpedes GmbH Härtwasen 8-14 D-73252 Lenningen	1
4062627Y061223060110078G	ASO			
4062627Y061223060110068E	ACHILL			

**Purpose / Zweckbestimmung / Objet / Finalidad / Doel**

Die CFO und dient als Lauforthese zur konservativen oder postoperativen frühfunktionellen Versorgung bei Calcaneusfrakturen, Ulcera oder Schmerzzuständen im Bereich des Rückfußes.

Die ASO/ACHILL dient als Lauforthese zur konservativen oder postoperativen frühfunktionellen Versorgung bei Achillessehnenverletzungen mit Aussparung der Operationsnarbe.

Name & Function Name & Funktion Nom & Fonction Nombre & Función Naam & Functie	Stefan Prem (CEO, responsible person)	Date Datum Date Fecha Datum	26.05.2024
Signature Unterschrift Signature Firma Handtekening		Effective Date Gültigkeitsdatum Date de validité Fecha de caducidad Geldigheidsdatum	25.05.2025