

# EU DECLARATION OF CONFORMITY EU KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

90.1684.05



The manufacturer

Der Hersteller

**CODAN Medizinische Geräte GmbH**  
**Stig Husted-Andersen Straße 11**  
**23738 Lensahn, Germany**

**Phone +49(0)4363 – 51 11 Fax +49(0)4363 – 51 12 14**  
**codan@codan.de**

**Single Registration Number: DE-MF-000005286**

declares sole responsibility, that the sterile medical devices specified below

bestätigt in seiner alleinigen Verantwortung, dass die nachstehend aufgeführten sterilen Medizinprodukte

CODAN Medical Device File/ Description /  
CODAN Medizinproduktakte/ Beschreibung:

**01/ Infusion**

Basic UDI-DI / Basis UDI-DI:

**405569801120000F6**

Risk Class/ Classification Rule /  
Risikoklasse/ Klassifizierungsregel:

**Ila/ 2**

are developed, manufactured, controlled, and placed on the market in accordance with the provisions of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices, appropriate standards, and common specifications, where applicable.

gemäß den Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte, den anwendbaren Normen und, wo anwendbar, den gemeinsamen Spezifikationen entwickelt, hergestellt, kontrolliert und in Verkehr gebracht werden.

Applied Common Specifications /  
Anwendbare gemeinsame Spezifikationen:

**N/A**

Conformity Assessment is carried out in accordance with Annex IX (excluding chapter II) of the Regulation (EU) 2017/745. Compliance with the procedures as defined in the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices is supervised by the notified body

Die Konformitätsbewertung wird gemäß Anhang IX (ohne Kapitel II) der Verordnung (EU) 2017/745 durchgeführt. Die Einhaltung der in der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte festgelegten Verfahren wird von der Benannten Stelle überwacht

**TÜV SÜD Product Service GmbH**  
**Ridlerstraße 65**  
**80339 München, Germany**

Identification No. / Identifikationsnummer: **0123**

Number of Certificate / Zertifikatsnummer: **G10 010393 0534 Rev. 04**

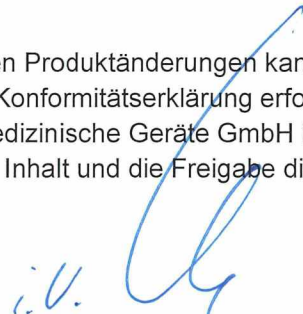
This Declaration of Conformity is valid from /  
Diese Konformitätserklärung ist gültig ab: **2024-04-17**

Valid until /  
Gültig bis: **2027-02-16**

In case of essential product changes this declaration of conformity may require revision.  
CODAN Medizinische Geräte GmbH is sole responsible for the content and the release of this declaration of conformity.

Bei wesentlichen Produktänderungen kann eine Revisierung dieser Konformitätserklärung erforderlich werden. Die CODAN Medizinische Geräte GmbH ist alleinverantwortlich für den Inhalt und die Freigabe dieser Konformitätserklärung.

Lensahn, 2024-04-17

Signature:   
Andreas Wenig, Plant Manager  
On behalf of General Management  
CODAN Medizinische Geräte GmbH



Basic UDI-DI / Basis UDI-DI: 405569801120000F6

CODAN REF	Product Name / Produktname
16.3319	STANDARD-LOCK
16.5280	COMBI-LOCK
16.3321	COMBI-LOCK
16.5281	COMBI-LOCK
16.5282	COMBI-LOCK
16.5285	COMBI-LOCK