



EU-Konformitätserklärung *EU Declaration of Conformity*

REBOTEC® Rehabilitationsmittel GmbH; SRN: DE-MF-000009447

erklärt in alleiniger Verantwortung, dass das aufgeführte Medizinprodukt der Klasse I den, grundlegenden Anforderungen der nachfolgenden Richtlinien und Normen entspricht.

declares, in its sole responsibility, that the listed Class I medical device meets the essential requirements of the following guidelines and standards



- (EU) 2017/745 (MDR)
- Konformitätsbewertungsverfahren gemäß Artikel 19 (1) nach Erstellung der technischen Dokumentation nach Anhang II und III.
Conformity assessment procedure in according to Article 19 (1) after the preparation of the technical documentation in accordance with Annex II and III.
- DIN EN ISO 14971

Modell / model	Richtungsfeststeller	Ref.:
Basis-UDI / <i>Basic-UDI</i> (GMN)	4046678_ROZRFS-0001-000SC	2871044;
Zweckbestimmung / intended purpose Zubehör für REBOTEC Pluto. Dient der festen Einstellung der Fahrtrichtung. Der Artikel besitzt keinen medizinischen Verwendungszweck.		

Accessories for REBOTEC Pluto. Used to set the direction of travel. The article has no medical purpose.

Spezifikationen:

- Keine

Specifications:

- None

Im Namen der / *in the name of* **REBOTEC® Rehabilitationsmittel GmbH**

Ort der Ausstellung / *place of issue:* D-49610 Quakenbrück / Germany

Gültig bis / *date of expiry:* **2024-12-31**

Ausstellungsdatum / *date of issue:* **2022-12-06**

Markus Bockstiegel – Geschäftsführer / Executive director