



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	Sitzeinheit Pluto	Ref.:
Basis-UDI / <i>Basic-UDI</i> (GMN)	4046678_ROZSEH-0001-000GK	2872010;
Zweckbestimmung / intended purpose		
Zubehör montierbar an REBOTEC Pluto, Art. Nr. 187.00.10 & 187.00.11. Ermöglicht das Fahren im Sitzen. Für den sicheren Gebrauch muss eine ausreichende Oberkörpermuskulatur gegeben sein. Menschen mit Sinnesstörungen können diesen Artikel ggf. nicht benutzen. Für die Montage sind geringfügig handwerkliche Kenntnisse erforderlich.		
<i>Accessory can be mounted on REBOTEC Pluto, Art. No. 187.00.10 & 187.00.11. Enables seated driving. For safe use, there must be sufficient upper body muscles. People with sensory disorders may not be able to use this article. A small amount of technical knowledge is required for assembly.</i>		
Spezifikationen:	Specifications:	
• Für Kinder	• For children	
• Einsatz im Innenbereich	• For indoor use	

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