



## 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	Sitzhose	Ref.:
<b>Basis-UDI /</b> <i>Basic-UDI</i> (GMN)	<b>4046678_ROZSHS-0001-080W7</b>	2875001; 2875002;

### **Zweckbestimmung / intended purpose**

Zubehör für REBOTEC Pluto. Dient als Sicherungssystem für Hüfte und Becken und verhindert das Abrutschen nach unten. Unterstützt bei instabilem Oberkörper die Nutzung vom REBOTEC Pluto.

*Accessories for REBOTEC Pluto. Serves as a backup system for the hips and pelvis and prevents slipping down. Supports the use of the REBOTEC Pluto if the upper body is unstable.*

### **Spezifikationen:**

- Für Kinder
- Maximales Nutzergewicht: 80kg
- Mit Klettverschluss
- Einsatz im Innenbereich

### **Specifications:**

- For children
- Maximum user weight: 80kg
- With Velcro fastener
- 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**