



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	Tasche	Ref.:
Basis-UDI / Basic-UDI (GMN)	4046678_ROZTxx-0003-0046G	2840080;

Zweckbestimmung / intended purpose

Zubehör ohne medizinischen Verwendungszweck. Dient als Hilfsmittel zu Transportzwecken von Gegenständen. Artikel wird mit Klettverschlüssen an den REBOTEC Rollator Polo-Plus-T Gr. S angebaut. Das Gewicht der Zuladung ist bei dem maximal zulässigen Nutzergewicht des Rollators zu berücksichtigen.

Accessories without a medical purpose. Serves as an aid for the purpose of transporting objects. Item is attached to the REBOTEC rollator Polo-Plus-T size S. The weight of the payload must be taken into account in the maximum permissible user weight of the rollator.

Spezifikationen:

- Maximallast: 4kg
- Einsatz im Innen- und Außenbereich
- Waschbar

Specifications:

- Maximum load: 4kg
- Indoor and outdoor use
- Washable

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