



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	Bonn	Ref.:
Basis-UDI / <i>Basic-UDI</i> (GMN)	4046678_STTSxx-0002-1305N	3430305; 3430329; 3431005; 3431029;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 40539	EMDN: Y091203
Der Artikel dient der Pflege von Patienten mit eingeschränktem Steh- und Gehvermögen. Er ermöglicht den Toilettengang, wenn eine konventionelle Toilette nicht erreicht werden kann. Bei entsprechender Auslegung, kann er über eine konventionelle Toilette geschoben werden. Es muss eine ausreichende Sitzfähigkeit und Oberkörpermuskulatur gegeben sein. Ggf. muss eine Pflegekraft während der Anwendung zugegen sein. Für längeres Sitzen und längeren Transfer ist der Artikel nicht konzipiert.		
<i>The article is intended to care for patients with limited standing and walking ability. It allows the walk to the toilet when a conventional toilet cannot be reached. If appropriately, it can be pushed over a conventional toilet. There must be sufficient seating ability and upper body muscles. If necessary, a nurse must be present during the application. The item is not designed for longer sitting and longer transfers.</i>		
Spezifikationen:	Specifications:	
• Maximales Nutzergewicht: 130kg	• <i>Maximum user weight: 130kg</i>	
• Nicht höhenverstellbare Fußrasten	• <i>Not height adjustable footrests</i>	
• Rollstuhl, 2 Lenkrollen blockierbar	• <i>Wheelchair, 2 blockable castors</i>	
• Einsatz im Innenbereich	• <i>For indoor use</i>	

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:* **2027-12-31**

Ausstellungsdatum / *date of issue:* **2025-12-15**


Markus Bockstiegel – Geschäftsführer / Executive director

Diese Erklärung verliert ihre Gültigkeit, wenn das obige Produkt ohne Einwilligung von REBOTEC verändert wird.
This declaration will be invalid if the above product is modified without the consent of REBOTEC.