



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	Halter Einwegbehälter	Ref.:
Basis-UDI / Basic-UDI (GMN)	4046678_STZETB-0002-000HZ	3040500;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 32994	EMDN: Y122499
Der Artikel dient der Aufnahme von REBOTEC Einwegbeuteln (301.00.20) für den Toilettengang. <i>The item is used to hold REBOTEC disposable bags (301.00.20) for going to the toilet.</i>		
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:* **2027-12-31**

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

Markus Bockstiegel – Geschäftsführer / *Executive director*