



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	Infusionsständer	Ref.:
Basis-UDI / <i>Basic-UDI</i> (GMN)	4046678_STZINF-0002-000LF	4400093;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 36069	EMDN: Y122499
Zubehör für REBOTEC-Stuhlmodelle, außer Dubai und Selbstfahrer. Dient der Aufnahme von Infusionsbeuteln und Flaschen.		

Accessories for REBOTEC chair models, except Dubai and self-propelled wheelchairs. Used to hold infusion bags and bottles.

Spezifikationen:

- Höhenverstellbar
- Einsatz im Innenbereich

Specifications:

- Height adjustable
- 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:* **2027-12-31**

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


Markus Bockstiegel – Geschäftsführer / *Executive director*