



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	Sicherheitsgurte inklusive Polster	Ref.:
Basis-UDI / Basic-UDI (GMN)	4046678_STZGUR-0001-0003J	3223099;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 13356	EMDN: Y122406
Zubehör für REBOTEC-Stuhlmodelle. Bei dem Produkt handelt es sich um ein Patientenrückhaltesystem. Dient der vorübergehenden Sicherung eines Benutzers in seinem Rollstuhl, um ihn aufrecht zu halten und vor dem Herausrutschen oder -fallen zu schützen.		
<i>Accessories for REBOTEC chair models. The product is a patient restraint system. Used to temporarily secure a user in their wheelchair to keep them upright and prevent them from slipping or falling out.</i>		
Spezifikationen:	Specifications:	
• Anwendbar mit: Allen REBOTEC-Phoenix Modellen	• Applicable with: All REBOTEC-Phoenix models	
• Einsatz im Innenbereich	• For indoor use	
• Waschbar	• 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:* **2027-12-31**

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

Markus Bockstiegel – Geschäftsführer / Executive director