



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	Sitzhose	Ref.:
Basis-UDI / Basic-UDI (GMN)	4046678_ROZSHS-0001-080W7	2875001; 2875002;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 37951	EMDN: Y120680
Zubehör für REBOTEC Pluto. Dient als Sicherungssystem für Hüfte und Becken und verhindert das Abrutschen nach unten. Unterstützt bei instabilem Oberkörper die Nutzung vom REBOTEC Pluto.		

Accessories for REBOTEC Pluto. Serves as a backup system for the hips and pelvis and prevents slipping down. Supports the use of the REBOTEC Pluto if the upper body is unstable.

Spezifikationen:	Specifications:
• Für Kinder	• For children
• Maximales Nutzergewicht: 80kg	• Maximum user weight: 80kg
• Mit Klettverschluss	• With Velcro fastener
• Einsatz im Innenbereich	• 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