



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	Armschalenpolster Standard	Ref.:
Basis-UDI / Basic-UDI (GMN)	4046678_GHZPOL-0005-00028	1600202;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 11062	EMDN: Y120680
Der Artikel kann zur Reduzierung des Druckempfindens an den Armschalen von Gehhilfen angebracht werden. Anwendbar bei REBOTEC ECO, Magic-Twin, Magic-Soft, Light-Line, Combi & Comfort.		
<i>The item can be attached to the arm shells of walking aids to reduce the feeling of pressure. It can be used with REBOTEC ECO, Magic-Twin, Magic-Soft, Light-Line, Combi & Comfort.</i>		
Spezifikationen:	Specifications:	
• Einsatz im Innen- und Außenbereich	• For indoor and outdoor 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