



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	Comfort-Soft	Ref.:
Basis-UDI / <i>Basic-UDI</i> (GMN)	4046678_GHMTSC-0001-130GV	11000; 11010; 11030; 11048; 11050; 11080; 1100002; 1100004; 1100010; 1100020; 1101002; 1101004; 1101010; 1101020; 1103002; 1103004; 1103010; 1103020; 1104802; 1104804; 1104810; 1104820; 1105002; 1105004; 1105010; 1105020; 1108002; 1108004; 1108010; 1108020;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 31113	EMDN: Y12030601

Das Produkt dient der Entlastung bei Einschränkungen der unteren Extremitäten. Es ermöglicht dem Anwender seinem Wunsch nach Mobilität nachzugehen. Für den sicheren Gebrauch muss eine ausreichende Oberkörpermuskulatur gegeben sein. Menschen mit Sinnesstörungen können diesen Artikel ggf. nicht benutzen. Der Artikel stellt keine besonderen Anforderungen an die Bildung des Anwenders.

The product is used to relieve the restrictions of the lower extremities. It allows the user to pursue his desire for mobility. For safe use, there must be sufficient upper body muscles. People with sensory disorders may not be able to use this article. The article does not place any special requirements on the formation of the user.

Spezifikationen:	Specifications:
• Maximales Nutzergewicht: 130kg	• Maximum user weight: 130kg
• Höhenverstellbar	• Height adjustable
• Einsatz im Innen- und Außenbereich	• For indoor and outdoor 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

Diese Erklärung verliert ihre Gültigkeit, wenn das obige Produkt ohne Einwilligung von REBOTEC verändert wird.
This declaration will be invalid if the above product is modified without the consent of REBOTEC.