



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	Big-Foot	Ref.:
Basis-UDI / Basic-UDI (GMN)	4046678_GHZPUR-0001-000C4	1681016;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 15702	EMDN: Y120380
Montierbar an Gehhilfen. Vergrößerte Auflagefläche im Vergleich zu herkömmlichen Saugkapseln. Dient der Verbesserung des Reibwertes.		

Mountable on crutches. Enlarged contact surface compared to conventional suction capsules. Serves to improve the coefficient of friction.

Spezifikationen:	Specifications:
• Innendurchmesser 16,0-17,5 mm	• Inner diameter 16,0-17,5 mm

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