



## 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 accordance with 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.:
<b>Basis-UDI /</b> <i>Basic-UDI</i> (GMN)	<b>4046678_GHZPUR-0003-000CS</b>	1681022;
<b>Zweckbestimmung / intended purpose</b>	<b>GMDN: 15702</b>	<b>EMDN: Y120380</b>
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:

- Innendurchmesser 22,0-24,0 mm

*Specifications:*

- Inner diameter 22,0-24,0 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**