



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	Eiskralle	Ref.:
Basis-UDI / <i>Basic-UDI</i> (GMN)	4046678_GHZEIS-0001-000LK	1660001; 1660005;
Zweckbestimmung / intended purpose	GMDN: 31122	EMDN: Y120380
Zubehör montierbar an Gehhilfen. Reduziert die Rutschgefahr auf Schnee oder Eis bedeckten Flächen. Nicht anwendbar in Verbindung mit REBOTEC-Saugkapsel Big-Foot.		

Accessories mountable on walking aids. Reduces the risk of slipping on snow or ice covered surfaces. Cannot be used in conjunction with REBOTEC Big Foot, PU anti-slip buffer.

Spezifikationen:	Specifications:
• Klappbar	• Foldable
• Geeignet für Rohrdurchmesser 16-21mm	• Suitable for tube diameters of 16-21mm
• Einsatz im Außenbereich	• For 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