



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	Achselpolster	Ref.:
Basis-UDI / <i>Basic-UDI</i> (GMN)	4046678_GHZPOL-0007-0002W	1600302;

Zweckbestimmung / intended purpose

Der Artikel kann zur Reduzierung des Druckempfindens an der Achselauflage von REBOTEC Achselstützen angebracht werden.

The item can be attached to the armpit support of REBOTEC armpit supports to reduce the feeling of pressure.

Spezifikationen:

- Einsatz im Innen- und Außenbereich
- Waschbar

Specifications:

- *For indoor and outdoor use*
- *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:* **2024-12-31**

Ausstellungsdatum / *date of issue:* **2022-12-06**

Markus Bockstiegel – Geschäftsführer / Executive director