



EU-Konformitätserklärung *EU prohlášení o shodě*

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.

prohlašuje na svou výhradní odpovědnost, že uvedený zdravotnický prostředek třídy I splňuje základní požadavky následujících směrnic a norem



- (EU) 2017/745 (MDR)
- Konformitätsbewertungsverfahren gemäß Artikel 19 (1) nach Erstellung der technischen Dokumentation nach Anhang II und III.
Postup posouzení shody podle čl. 19 odst. 1 po vypracování technické dokumentace v souladu s přílohami II a III.
- DIN EN ISO 14971

Modell / model	Neapel	Ref.:
Basis-UDI / Základní UDI (GMN)	4046678_STDHxx-0002-1304C	3680040;
Zweckbestimmung / zamýšlené použití	GMDN: 34936	EMDN: Y093399
Der Artikel dient der Pflege von Patienten mit eingeschränktem Stehvermögen. Er ermöglicht das Duschen im Sitzen. Es muss eine ausreichende Sitzfähigkeit und Oberkörpermuskulatur gegeben sein. Ggf. muss eine Pflegekraft während der Anwendung zugegen sein. Für längeres Sitzen ist der Artikel nicht konzipiert.		
<i>Výrobek je určen k péči o pacienty s omezenou schopností stát. Umožňuje sprchování vsedě. Pacient musí být schopen sedu a mít dostatečně vyvinuté svalstvo horní poloviny těla. Pokud je to třeba, musí být přítomna pečující osoba. Výrobek není určen k dlouhodobému sezení.</i>		
Spezifikationen:	Specifikace:	
• Maximales Nutzergewicht: 130kg	• Maximální hmotnost uživatele: 130kg	
• Hocker	• Stolička	
• Einsatz im Innenbereich	• Pro použití v interiéru	

Im Namen der / jménem společnosti **REBOTEC® Rehabilitationsmittel GmbH**
Ort der Ausstellung / místo vystavení: D-49610 Quakenbrück / Germany

Gültig bis / platné do: **2027-12-31**

Ausstellungsdatum / datum vystavení: **2025-12-15**

Markus Bockstiegel – Geschäftsführer / Jednatel