

Liebe Abonnenten,

am 26. Mai 2021 ist die neue Medizinprodukte-Verordnung (MDR) in Kraft getreten. Sie schreibt europaweit einheitliche Richtlinien für die Herstellung und den Vertrieb von Medizinprodukten vor, zu denen auch unsere Reha hilfsmittel gehören.

Das aktuelle eMagazin informiert Sie über alle MDR-bedingten Anpassungen im Hause Rehatec.

Zudem stellen wir Ihnen ein unscheinbares, aber sehr nützliches Feature am Lasse 2020 vor, von dem Sie zukünftig profitieren werden.

Ihr Rehatec Team



Winkelmesser am höheneinstellbaren Lasse 2020

Einfach, aber effektiv lassen sich mit dem Lasse 2020 in den Größen Mini, 1 und 2 Fortschritte und Erfolge in der Stehtherapie dokumentieren.

Kinderleicht können Sie die Gradzahl am Winkelmesser ablesen und somit sehen, wie weit Sie Ihren Patienten aufgerichtet haben. Gleichzeitig haben Sie die Kontrolle, medizinisch bzw. therapeutisch festgelegte Werte nicht zu überschreiten.

Gebrauchsanweisung und Inspektionsplan

Unsere Gebrauchsanweisungen enthalten neue Informationen zur Pflege und Wartung der Geräte sowie zur Reinigung der Stoffe.

Mit wichtigen Hinweisen zur Aufbereitung und Desinfektion schaffen wir die Voraussetzung für einen Wiedereinsatz. Der Service- bzw. Inspektionsplan gibt an, welche Bauteile in welchen Zeitabständen vom Leistungserbringer oder Betreiber zu prüfen sind.

Inspektionspläne sind zwar Teil der Gebrauchsanweisungen, können aber auch separat heruntergeladen werden.



ISO Zertifizierung

Rehatec ist seit 2020 erfolgreich zertifiziert nach DIN EN ISO 13485. Alle Daten, die in der Entwicklung, Produktion und im Vertrieb anfallen, fließen in unser Qualitätsmanagementsystem und werden dort gespeichert und verarbeitet.

Pflege, Wartung, Aufbereitung und Wiedereinsatz

Für die Pflege, Wartung und Aufbereitung stellen wir Ihnen pro Produkt/Produktgruppe spezifische Hinweise zur Verfügung. Damit Sie auch für einen Wiedereinsatz perfekt vorbereitet sind, gibt es eine Wiedereinsatzliste mit Lebensdauerangaben für jedes Gerät.

Konformitätserklärungen

Die Konformitätserklärungen zeigen, dass unsere Reha Hilfsmittel den Anforderungen der MDR Verordnung entsprechen. Alle Geräte tragen die CE-Kennzeichnung.

Darüber hinaus haben alle Stoffe und Kunstlederbezüge, die wir für unsere Produkte verwenden, einen Biokompatibilitätsnachweis. Wir setzen hochwertige, verträgliche Materialien ein, die den Anforderungen der DIN EN ISO 10993-5 entsprechen.



Typenschild

Die Typenschilder, die Sie an jedem Rehatec Gerät finden, wurden angepasst. Für eine einwandfreie Rückverfolgbarkeit und umfassende Informationen sorgen die Angabe von Seriennummer, Produktname, Größe, Herstellungsdatum und maximaler Belastung sowie die Medizinprodukt-Kennzeichnung.

Folgen Sie uns!



Rehatec GmbH - Geschäftsführer: Dieter Frank, Christian Frank
Sitz der Gesellschaft: Schönau/Odw. - Amtsgericht Mannheim HRB 334451
In den Kreuzwiesen 35 - 69250 Schönau/Odw.
info@rehatec.com - www.rehatec.com