

REHATEC®

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

gemäß Anhang IV der Medizinprodukteverordnung (MDR) 2017/745



Rehatec® GmbH

DE-MF-000006549

In den Kreuzwiesen 35 | 69250 Schönau | Deutschland

Tel.: + 49 (0) 6228/91 36-0 | Fax: + 49 (0) 6228/91 36-99

www.rehatec.com

**Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachfolgenden
Medizinprodukte der Risikoklasse I (gemäß Anhang VIII)**

Stehsystem „Impuls“

Typ 121 (Art.-Nr. 121) und Typ 120 (Art.-Nr. 120)

Basis UDI: ++G073STANDINGCT

Zweckbestimmung

Das Heidelberger Stehgerät „Impuls“ ist für Anwender konzipiert, deren Steh- oder Gehfähigkeit deutlich eingeschränkt ist, so dass die Anwender die bestmögliche physiologische Stehhaltung einnehmen, stabil stehen können und von den positiven Effekten einer aufrechten Körperhaltung profitieren.

**allen Anforderungen der MDR Verordnung 2017/745, Anhang IX,
entspricht, die anwendbar sind.**

Diese Konformitätserklärung ist gültig bis zum 31.12.2023

Schönau, 26. Mai 2021

(Dieter Frank, QM-Beauftragter, Geschäftsführer)