



Konformitätserklärung für Medizinprodukte
Declaration of conformity for medical devices

Hersteller: <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / Germany
Produkt: <i>Product:</i>	Rollstuhl
Modell: <i>Model:</i>	SPEEDY AF1 / SPEEDY AF2 / SPEEDY AF4
Gültigkeit bis: <i>Validity until:</i>	31.08.2023

Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EU-Medizinprodukte-Verordnung (2017/745; Ausgabe Datum: 25.05.2017), entspricht.

We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EU medical device regulation (2017/745; Publication from 25.05.2017), corresponds.

Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.

Due to these conditions, our Product carries the CE mark.

Dipl.-Ing. Jörg Sättele Verantwortlicher für Regulierungsvorschriften <i>Person responsible for regulatory compliance</i>	18.05.2021
Name und Funktion <i>Name and Function</i>	Ausstelldatum <i>Date of issue</i>
	
Unterschrift <i>Signature</i>	