



Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*Declaration of conformity for medical devices*

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / <i>Germany</i>
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	Handbike
<b>Modell:</b> <i>Model:</i>	FREEWAY
<b>Gültigkeit bis:</b> <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>	21.05.2021
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstelldatum</b> <i>Date of issue</i>
	
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	