

PROACTIV



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> | LIFT solid / LIFT solid el. |
| Gültigkeit bis: <i>Validity until:</i> | 31.08.2023 |
| <p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt LIFT solid ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt sowie LIFT solid el. ein Klasse I (nach Regel 13) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EU-Medizinprodukte-Verordnung (2017/745; Ausgabe Datum: 25.05.2017), entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product LIFT solid is a Class I (Rule 1) Product as LIFT solid el. is a Class I (Rule 13) Product and according the requirements of the EU medical device regulation (2017/745; Publication from 25.05.2017), corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions, our Product carries the CE mark.</i></p> | |

| | |
|---|--|
| Dipl.-Ing. Jörg Sättele Verantwortlicher für Regulierungsvorschriften <i>Person responsible for regulatory compliance</i> | 26.07.2021 |
| Name und Funktion <i>Name and Function</i> | Ausstelldatum <i>Date of issue</i> |
|  | |
| Unterschrift <i>Signature</i> | |