

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

Name und Adresse der Firma / Name and address of the firm

Rehatechnik Heymer GmbH
Von-Siemens-Straße 15a, 59757 Arnsberg



Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die nachfolgend gelisteten Medizinprodukte

We declare under our responsibility that the following listed medical devices

nach Anhang VIII, Regel 1, der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) der Medizinprodukteklasse I angehören
according to annex VIII, RULE 1 of Regulation (EU) 2017/745 (MDR) belong to medical device classification I

<u>Artikel-Nr.</u>	<u>Artikelbezeichnung</u>	<u>Produktklasse</u>
7802 - Rasant2	Selbstfahrantrieb	Medizinprodukt der Klasse I
6802 - RadUn2	Schiebe- und Bremshilfe	
6501 - Push2	Schiebe- und Bremshilfe	
8502 - UNO	Eingurtkassette	
8501 - DUO	Doppelgurtkassette	
8503 - Heros	Liftkassette bis 300 kg	
2301 - StehFix	Aufrichtlifter	
3001 - KlemmLi	Standlifter	
4201 - DuSi	verschieb- und drehbarer Duschsitz	
7801 - Rasant	Selbstfahrantrieb	
6801 - RadUn	Schiebe- und Bremshilfe	
6502 - Push XL	Schiebe- und Bremshilfe	
6503 - Doppelpush	Schiebe- und Bremshilfe	
1569/1559/1036/1565/1550/1566/ 1540/1541/1580/1575	Liftaccessories	

und nach Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) alle anwendbaren grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen erfüllen.

and according to Annex I of Regulation (EU) 2017/745 (MDR) meet all applicable basic safety and performance requirements.

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente

Applied harmonised standards, national standards or other normative documents

werden erfüllt, wie

are fulfilled

DIN EN 12182	Technische Hilfen für behinderte Menschen - Allgemeine Anforderungen und Prüfverfahren
DIN EN 12183	Muskelkraftbetriebene Rollstühle - Anforderungen und Prüfverfahren
DIN EN 12184	Elektrollstühle, Scooter und zugehörige Ladegeräte - Anforderungen und Prüfverfahren; Deutsche und Englische Fassung
DIN EN ISO 10535	Lifter zum Transport von behinderten Menschen – Anforderungen und Prüfverfahren

Konformitätsbewertungsverfahren nach der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR), Anhang IV.

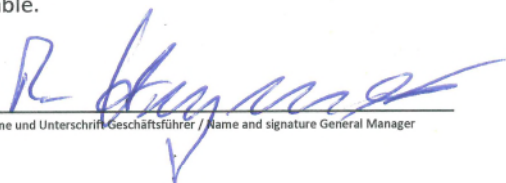
Conformity assessment procedure according to Regulation (EU) 2017/745 (MDR), Annex IV.

Gültig bis zur Änderung eines in der Tabelle genannten Produkte.

Validity until the change of one of the products specified in the table.

Arnsberg, 02.03.2021

Ort, Datum / place, date


Name und Unterschrift Geschäftsführer / Name and signature General Manager