



# KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass die aufgeführten Medizinprodukte der Klasse I:

*We declare under our sole responsibility that the medical device class I:*



## Patientenlifter / max. Traglast 125 und 150 kg Patient hoist / max. carrying load 125 and 150 kg

Art.-Nr Art.-No	Ausführung Style	Modell model
310.01	elektrischer Hebeantrieb, Notabsenkung, NOT-AUS-Funktion, Type B <i>electrical lift drive, emergency lowering, emergency Off function, type B</i>	Arnold 125
320.00	elektrischer Hebeantrieb, Notabsenkung, NOT-AUS-Funktion, Type A <i>electrical lift drive, emergency lowering, emergency Off function, type A</i>	Arnold 150
320.01	elektrischer Hebeantrieb, Notabsenkung, NOT-AUS-Funktion, Type B <i>electrical lift drive, emergency lowering, emergency Off function, type B</i>	Arnold 150
320.02	elektrischer Hebeantrieb, Notabsenkung, NOT-AUS-Funktion, Type A <i>electrical lift drive, emergency lowering, emergency Off function, type A</i>	James 150
320.03	elektrischer Hebeantrieb, Notabsenkung, NOT-AUS-Funktion, Type B <i>electrical lift drive, emergency lowering, emergency Off function, type B</i>	James 150

den Anforderungen der Medizinprodukte-Richtlinien 93/42/EWG entspricht, die anwendbar sind.

*Meets the provisions of the directive 93/42/EEC which apply to it.*

Angewandte harmonisierte Normen, nationale Normen oder andere normative Dokumente.

- Medizinproduktegesetz (MPG)
- Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG (mit Ergänzungen der Richtlinie 2007/47/EG)
- DIN EN ISO 14971 „Anwendung des Risikomanagements auf Medizinprodukte“
- **Konformitätsbewertungsverfahren: Anhang VII, Richtlinie 93/42/EWG**

*Applied harmonised standards, national standards or other normative documents.*

- *Provisions of the law (MPG)*
- *Provisions of the directive 93/42/EEC (with completion of the directive 2007/47/EC)*
- *ISO 14971 "Application of risk management to medical devices"*
- **Conformity assessment procedure: appendix VII, directive 93/42/EEC**

Ort, Datum / place, date: **Quakenbrück, 20.02.2017**      Gültig bis / Valid until: **20.02.2021**

Unterschrift / signature :

Technischer Geschäftsführer / Technical Management

Diese Erklärung verliert ihre Gültigkeit bei nicht bestimmungsgemäßer Verwendung oder wenn die oben beschriebenen Produkte ohne Einwilligung von REBOTEC verändert werden. Technische Änderungen vorbehalten.  
*The declaration does lose its validity with abusive use and if the products mentioned above get changed without the permission of REBOTEC. Technical changes bare with reservation.*