

KONFORMITÄTSERKLÄRUNG / DECLARATION OF CONFORMITY

Wir, Name und Adresse der Firma,

REHAVISTA GmbH
Konsul-Smidt-Str. 8 C
28217 Bremen
Deutschland

erklären in alleiniger Verantwortung, dass die Produktgruppe

Name REHAVISTA-Pad

mit der eindeutigen Produktinformation (Unique Device Identification – UDI) für Medizinprodukte gemäß EU-Medizinprodukteverordnung (Medical Device Regulation – MDR) für die Identifikation von Produkt und Hersteller UDI-DI (Device Identifier – DI) wie folgt

UDI	111661012030	REHAVISTA-Pad Mini Slimline
UDI	111661011464	REHAVISTA-Pad Mini Tragegriff
UDI	111661010801	REHAVISTA-Pad Standard Slimline
UDI	111661008317	REHAVISTA-Pad Standard Tragegriff

für diese Typbezeichnungen gekennzeichnet sind und die folgenden Varianten

Easytalkpad
Rehataalkpad
Rehataalkpad Plus
Letterpad
Kompad
Kompad ZAK
Logopad
Therapad
Curapad
Vitapad

allen anwendbaren Anforderungen der EU-Medizinprodukteverordnung (Medical Device Regulation – MDR) entsprechen.

Konformitätsbewertungsverfahren : nach EU-Medizinprodukteverordnung , Anhang IX

Bremen, 10.03.2020

Ort, Datum

Für die Einhaltung der Regulierungsvorschriften verantwortliche Person:



Name Roland Wächter

Rechtsverbindliche Unterschrift