



**REHASENSE**

**EU Konformitätserklärung**

**Verordnung (EU) 2017/745 des Europäischen Parlaments und des Rates vom  
5. April 2017 über Medizinprodukte (MDR)**

Wir,  
Rehasense sp. z o. o.  
eingetragener Geschäftssitz  
Sulejowska 45 G  
97-300 Piotrków Trybunalski, Polen  
SRN: PL-MF-000004772  
als Hersteller von Medizinprodukten, Super Leichtgewicht Carbon Rollator mit  
einem Handelsnamen

**ATHLON SL**

Postennummer/ Katalognummer: CRaab600cc, CRaab500cc, CRaab550cc,  
CRaab60Ncc, CRaab60cc, CRaab55cc, CRaab60cc, CRaab55cc, CRaab50cc  
(aa- Farbe, b- Grösse, cc- Zubehör)

Zweckbestimmung: Der Rollator ist eine Gehhilfe für Menschen, die aufgrund ihrer eingeschränkten Mobilität Unterstützung beim Gehen benötigen.

Basic UDI-DI: 59074678ROL6U

hiermit erklären wir auf eigene Verantwortung, dass es die grundlegenden Anforderungen des Anhangs I und die Anforderungen der Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates der EU 2017/745 über Medizinprodukte vom 5. April 2017 mit allen Änderungen erfüllt.

Unser Produkt ist als Medizinprodukt als technisches Hilfsmittel der Klasse 1 für Behinderte klassifiziert. Die Klassifizierung erfolgt nach Anhang VIII der MDR-Verordnung.

CE-Kennzeichnung auf Medizinprodukte gemäss Anhang V der MDR-Verordnung.  
Risikoanalyse folgt den Vorgaben der Normen: ISO 14971 & ISO 13485  
Folgende harmonisierte Normen wurden bei der Konformitätsbewertung verwendet: ISO 14971:2019; ISO 20417:2021; ISO 11199-2:2021



  
20-02-2024/ Piotrków Trybunalski/ CEO Roger Spencer Dutton

Rehasense Sp. z o. o.  
Prezes Zarządu

2024/02

Roger Spencer Dutton

  
**REHASENSE**  
Rehasense Sp. z o. o.  
ul. Sulejowska 45g, 97-300 Piotrków Tryb.  
NIP 522-237-14-61, REGON 123558133

CE ATHLON SL (DE)