



EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG EU DECLARATION OF CONFORMITY

| | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Name und Adresse der Firma Name and address of the firm | Berollka-aktiv Rollstuhltechnik GmbH Jahnstraße 16 D-74889 Sinsheim |
| Single Registration Number (SRN) | DE-MF-000007043 |
| Produktname Product name | BASIC |
| Handelsname Trade name | BASIC |
| mit der Basis-UDI-DI with the basis-UDI-DI | 40663581020900000004P |
| Zweckbestimmung Intended purpose | <p>Der Basic ist ein manueller faltbarer Rollstuhl, der Menschen mit Gehunfähigkeit oder stark eingeschränkter Gehfähigkeit als Mobilitätshilfe im täglichen Leben dient.</p> <p>The Basic is a manual foldable wheelchair that is intended to provide mobility in daily life to person who are unable to walk or have difficulty in walking.</p> |
| <p>Wir, Berollka-aktiv Rollstuhltechnik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, auf welches sich diese Erklärung bezieht, ein Klasse 1 Gerät ist und dass es den einschlägigen Bestimmungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte entspricht.</p> <p>We, Berollka-aktiv Rollstuhltechnik GmbH, declare under our sole responsibility that the product(s) to which this declaration relates, is a class 1 Medical Device, and is in conformity with the requirements of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices</p> | |

Sinsheim, 10.06.2021

Ort, Datum / Place, date



Jörg Bender

Geschäftsführer / Managing Director
Name und Funktion / Name and function