

**PRO**  **ACTIV**<sup>®</sup>



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*EC-Declaration of conformity for medical devices*

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / Germany
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	BUDDY 4all
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 <i>until 31.08.2020</i>
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007), Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	12.06.2019
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstellungsdatum</b> <i>Date of issue</i>
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i> 	



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
EC-Declaration of conformity for medical devices

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / Germany
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	BUDDY D3/ BUDDY D4
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 until 31.08.2020
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007) , Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	18.08.2017
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstelldatum</b> <i>Date of issue</i>
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*EC-Declaration of conformity for medical devices*

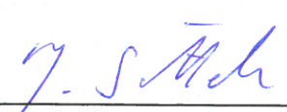
<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / <i>Germany</i>
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	LIFT mechanisch / LIFT elektrisch
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 <i>until 31.08.2020</i>
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007) , Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	18.08.2017
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstelldatum</b> <i>Date of issue</i>
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*EC-Declaration of conformity for medical devices*

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / Germany
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	LITTY 4all / LITTY 4you
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 <i>until 31.08.2020</i>
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007) , Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	18.08.2017
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstelldatum</b> <i>Date of issue</i>
	
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*EC-Declaration of conformity for medical devices*

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / <i>Germany</i>
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	SPEEDY 4all / SPEEDY 4you SPEEDY 4all ERGO / SPEEDY 4you ERGO
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 <i>until 31.08.2020</i>
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007) , Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	18.08.2017
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstelldatum</b> <i>Date of issue</i>
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*EC-Declaration of conformity for medical devices*

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / <i>Germany</i>
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	SPEEDY 4teen
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 <i>until 31.08.2020</i>
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007) , Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	18.08.2017
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstelldatum</b> <i>Date of issue</i>
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*EC-Declaration of conformity for medical devices*

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / <i>Germany</i>
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	<b>SPEEDY A1 / SPEEDY A2</b>
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 <i>until 31.08.2020</i>
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007) , Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	18.08.2017
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstellungsdatum</b> <i>Date of issue</i>
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*EC-Declaration of conformity for medical devices*

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / <i>Germany</i>
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	SPIKE
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 <i>until 31.08.2020</i>
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007) , Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	18.08.2017
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstellungsdatum</b> <i>Date of issue</i>
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	



EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte  
*EC-Declaration of conformity for medical devices*

<b>Hersteller:</b> <i>Manufacturer:</i>	PRO ACTIV Reha-Technik GmbH Im Hofstätt 11 72359 Dotternhausen Deutschland / <i>Germany</i>
<b>Produkt:</b> <i>Product:</i>	<b>TRAVELER / TRAVELER ERGO</b>
<b>Gültigkeit:</b> <i>Validity:</i>	bis 31.08.2020 <i>until 31.08.2020</i>
<p>Wir, die PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass das obige Produkt ein Klasse I (nach Regel 1) Produkt ist und entsprechend den Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42 (2007/47 Ausgabe Datum: 21.09.2007) , Anhang VII, entspricht.</p> <p><i>We, PRO ACTIV Reha-Technik GmbH, declare under sole responsibility, that the above Product is a Class I (Rule 1) Product and according the requirements of the EC-Directive 93/42 (2007/47 Publication from 21.09.2007), Annex VII, corresponds.</i></p> <p>Auf Grund dieser Voraussetzungen trägt unser Produkt das CE-Zeichen.</p> <p><i>Due to these conditions our Product carries the CE mark.</i></p>	

Dipl. Ing. Jörg Sättele Sicherheitsbeauftragter <i>Security Officer</i>	18.08.2017
<b>Name und Funktion</b> <i>Name and Function</i>	<b>Ausstelldatum</b> <i>Date of issue</i>
<b>Unterschrift</b> <i>Signature</i>	