

EU Konformitätserklärung



Firma / Company: Thomas Hilfen für Körperbehinderte GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstr. 1 • 27432 Bremervörde • Deutschland / Germany

SRN: DE-MF-000006303

Als Hersteller tragen wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der Konformitätserklärung. Ferner erklären wir, dass das nachfolgende Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte vom 05. April 2017 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union, in denen die Ausstellung einer EU-Konformitätserklärung vorgesehen ist, entspricht.

Produkt: Swifty
Produktgruppe: Reha-Buggys
Art.-Nr.: 9800068065000
Basis UDI-DI: 4034089Reha-BuggysMD

Das Produkt ist als Medizinprodukt der Risikoklasse 1, gemäß Regel 1 Anhang VIII der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte vom 05. April 2017 eingestuft.

Das Medizinprodukt ist konform der folgenden harmonisierten Standards:

DIN EN 12182:1999; DIN EN ISO 14971:2007; DIN EN 1041:2008; DIN EN 980:2008; DIN EN 62366-1:2008

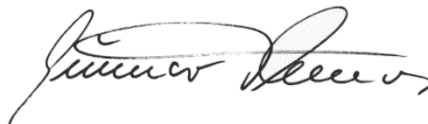
Zweckbestimmung:

Der Reha-Buggy Swiftly ist ein Medizinprodukt der Klasse 1. Das Produkt kann in Schrittgeschwindigkeit im Außen- und Innenbereich genutzt werden. Der Reha-Buggy dient zur Sicherung der Mobilität bei einer regelmäßig erfolgenden Beförderung. Einfache Anpassungsmöglichkeiten sorgen für einen stabilen und sicheren Transport über kürzere Strecken. Zusätzlich bietet das Produkt umfangreiches Zubehör zur individuellen Anpassung. Der Reha-Buggy ist für den Transport von Kindern in Kraftfahrzeugen / Behindertentransportwagen (BTW) nach ISO 7176-19 sowie ANSI/RESNA WC/Vol. 1 – Section 19 zugelassen. Eine andere oder darüber hinausgehende Verwendung gilt als nicht bestimmungsgemäß.

Das Produkt eignet sich für den Transport von Kindern mit einer erheblichen bis voll ausgeprägten Beeinträchtigung der Mobilität, sowie einer funktionellen Schädigung der unteren Extremitäten. Außerdem wird der Reha-Buggy eingesetzt bei Kindern mit strukturellen und / oder funktionellen Einschränkungen im Kopf- und Rumpfbereich.

Bei sachgerechtem Gebrauch können Risiken bei der Anwendung ausgeschlossen werden. Kontraindikationen sind nicht bekannt.

Datum: 09.03.2026
Ort: Bremervörde



Unterschrift

Name / Name:

Gunnar Thomas

Funktion / Function:

Geschäftsführer / CEO

EU Declaration of Conformity



Company: Thomas Hilfen für Körperbehinderte GmbH & Co. Medico KG
Walkmühlenstr. 1 • 27432 Bremervörde • Deutschland / Germany

SRN: DE-MF-000006303

As the manufacturer, we bear sole responsibility for issuing the declaration of conformity.
We further declare that the following product complies with Regulation (EU) 2017/745 on medical devices of April 5th, 2017, and, where applicable, other relevant Union legislation requiring the issuance of an EU declaration of conformity.

Product: Swifty
Product group: Reha-Buggys
Art.-Nr.: 9800068065000
Basis UDI-DI: 4034089Reha-BuggysMD

The product is classified as a medical device of risk class 1, in accordance with Rule 1 Annex VIII of Regulation (EU) 2017/745 on medical devices of April 5, 2017.

The medical device conforms to the following harmonized standards:

DIN EN 12182:1999; DIN EN ISO 14971:2007; DIN EN 1041:2008; DIN EN 980:2008; DIN EN 62366-1:2008

Intended use:

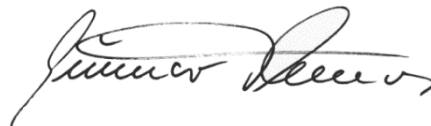
The Swifty rehab stroller is a class 1 medical device. The product can be used at a walking pace indoors and outdoors. The rehab stroller is a reliable mobility device that is designed for regular use. Easy adjustment options make transportation safe and secure over short distances. In addition, the product has a wide range of accessories for customised adjustments. The rehab stroller is approved for transporting children in vehicles / disability vehicles in accordance with ISO 7176-19 and ANSI/RESNA WC/Vol. 1 – Section 19 . Any use that goes above and beyond this does not comply with the intended use.

The product is suitable for transporting children with significant to total mobility impairment and functional injury to the lower extremities. Furthermore, the rehab stroller is for children with structural and / or functional limitations affecting the head and torso.

If used properly, risks can be eliminated during use. There are no known contraindications.

Date: 2026-03-09
City: Bremervörde

Signature:



Name: Gunnar Thomas
Function: CEO