


Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	S-Eco 2
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1030
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei S-Eco 2 von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for S-Eco 2 of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	S-Eco 300
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1031
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei S-Eco 300 von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for S-Eco 300 of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	S-Eco 300 XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1036
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei S-Eco 300 XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for S-Eco 300 XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Light
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1330
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Light bei 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Light of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Light XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1300
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Light XL bei 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Light XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Light Optima
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1331
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Light Optima von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Light Optima of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Light Optima XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1321
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Light Optima XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Light Optima XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Start
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1350
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Start von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Start of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Start Plus
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1352 / 1358
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Start Plus von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Start Plus of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Start Plus SL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1360
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Start Plus von 150 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Start Plus SL of 150 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Econ XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1910
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Econ XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Econ XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	BX 11
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1612
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei BX 11 von 135 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for BX 11 of 135 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y180918

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Triton
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1521 / 1522
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Triton von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Triton of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y180918

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Protego
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1531 / 1532 / 1533
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Protego von 130 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Protego of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y180918

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Protego SL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1542 / 1543
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Protego SL von 150 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Protego SL of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y180918

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	SV-R
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1120
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei SV-R von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for SV-R of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Vida
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1130003300 / 1130003303
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2023-08	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Vida von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Vida of 100 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyrolino
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1700
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Kindern mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyrolino von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of children who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyrolino of 100 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad,

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy FD
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8440
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy FD von 140 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy FD of 140 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number	DE-MF-000005978
EMDN – European Medical Device Nomenclature	Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy MD
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8441
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy MD von 140 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy MD of 140 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy RD
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8442
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy RD von 140 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy RD of 140 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number	DE-MF-000005978
EMDN – European Medical Device Nomenclature	Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy RD ECO
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8546
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2025-03	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy RD ECO von 140 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy RD ECO of 140 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy FD XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8443
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy FD XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy FD XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy MD XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8444
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy MD XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy MD XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy RD XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8445
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy RD XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy RD XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	




Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 3/17/2025

 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

 Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

 Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy FD XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8540
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy FD XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy FD XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy RD XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8544
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy RD XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy RD XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	




Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 3/17/2025

 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

 Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

 Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Via
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8600
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen, in Innenräumen, konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Via von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the indoor mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Via of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Eltego
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8313
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Eltego von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Eltego of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122410

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Togo
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8010
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886508002YV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Schiebehilfe Togo ist ein elektrischer Zusatzantrieb für manuelle Rollstühle und für den Innen- und Außenbereich konzipiert. Somit ist die Schiebehilfe Togo ausschließlich zur Fremdbeförderung, d.h. für die Unterstützung der Begleitperson (des Schiebenden) beim Schieben gedacht. <i>The pushing aid is an additional electric drive for manual wheelchairs for indoor and outdoor use. The Togo is exclusively intended for third-party transport (to support the accompanying person when pushing)</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo - Familie
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4040 / 4041 / 4042 / 4045 / 4046 / 4048 / 4049 / 4050 / 4051 / 4052 / 4053
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 130 kg darf beim Alevo nicht überschritten werden.</p> <p><i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 130 kg must not be exceeded with the Alevo.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4040 / 4041 / 4042
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2026-03	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 150 kg darf beim Alevo nicht überschritten werden.</p> <p><i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 150 kg must not be exceeded with the Alevo.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/9/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo Alu
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4045 / 4046 / 4050 / 4051
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-07	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 130 kg darf beim Alevo Alu nicht überschritten werden.</p> <p><i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 130 kg must not be exceeded with the Alevo Alu.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	




Enjoy mobility.
Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 12/23/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
--------------------------	---	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo Country
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4048 / 4049 / 4052 / 4053
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-08	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 130 kg darf beim Alevo Country nicht überschritten werden. <i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 130 kg must not be exceeded with the Alevo Country.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 12/23/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo X
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4057 / 4058
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2024-10	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 130 kg darf beim Alevo X nicht überschritten werden.</p> <p><i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 130 kg must not be exceeded with the Alevo X.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 12/23/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Capero
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4033 / 4034
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2026-02	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 150 kg darf beim Capero nicht überschritten werden.</p> <p><i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 150 kg must not be exceeded with the Capero.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2/23/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
--------------------------	---	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	RL-Smart
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4026 / 4027
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2024-02	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 136 kg darf beim RL-Smart nicht überschritten werden. <i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 136 kg must not be exceeded with the RL-Smart.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 1/26/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
--------------------------	---	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	RL-Smart ST
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4024
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2024-05	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 136 kg darf beim RL-Smart ST nicht überschritten werden. <i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 136 kg must not be exceeded with the RL-Smart ST.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 1/26/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
--------------------------	---	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Beliva Marke Kettler
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4022 / 4023
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2025-03	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 136 kg darf beim Beliva nicht überschritten werden. <i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 136 kg must not be exceeded with the Beliva.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 1/26/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Cosy Marke Rehameister
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4060
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2026-03	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion via Tablett). Das maximale Benutzergewicht von 100 kg darf beim Cosy nicht überschritten werden.</p> <p><i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function by tray). The maximum user weight of 100 kg must not be exceeded with the Cosy.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606


Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Senio
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4004
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 136 kg darf beim Senio nicht überschritten werden. <i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 136 kg must not be exceeded with the Senio.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 1/26/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Senio SRL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4005
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2026-03	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 130 kg darf beim Senio SRL nicht überschritten werden.</p> <p><i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 130 kg must not be exceeded with the Senio SRL.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 4/26/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Rollator B XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4002
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Der Rollator dient bewegungseingeschränkten Menschen mit den angegebenen Indikationen zur Erhaltung, Förderung und Sicherung des Gehens und zusätzlich zur Unterstützung bei Alltagsverrichtungen (Transportfunktion, Hinsetzen bei Erschöpfung). Das maximale Benutzergewicht von 200 kg darf beim Rollator B XXL nicht überschritten werden.</p> <p><i>The rollator is used by humans with restricted mobility with the specified indications to maintain, promote and secure walking and also to assist with everyday activities (transport function, sitting down when exhausted). The maximum user weight of 200 kg must not be exceeded with the Rollator B XXL.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 1/26/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120318

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Rezi
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4201
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886504001XX	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Gehhilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Rezi von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The walking aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Rezi of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 1/26/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120318

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Gebo
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4211
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886504001XX	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Gehhilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Gebo von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The walking aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Gebo of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 1/26/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120318

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	VFG
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4301
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886504002XZ	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Gehhilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei VFG von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The walking aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for VFG of 100 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122124

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro Familie
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8160 / 8161 / 8162 / 8163 / 8164 / 8165 / 8166 / 8167 / 8168 / 8169 / 8170 / 8171 / 8172 / 8173 / 8174 / 8175 / 8176 / 8177
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei den Centuro Modellen von 136 kg (Mini), 160 kg (S1, S2, S4, S7, S7 MAX) und 250 kg S7 XXL darf nicht überschritten werden.</p> <p><i>The scooter is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro of 136 kg (Mini), 160 kg (S1, S2, S4, S7, S7 MAX) and 250 kg S7 XXL must not be exceeded.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad,

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122124

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S7 MAX
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8174
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2022-09	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S7 MAX von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S7 MAX of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122124

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S7 XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8176
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2022-09	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S7 XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S7 XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122124

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S7 / Limited Edition
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8167 / 8168
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S7 von 160 kg darf nicht überschritten werden.</p> <p><i>The scooter is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S7 of 160 kg must not be exceeded.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122124

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S4
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8164 / 8165
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S4 von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S4 of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122124

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S2 / Limited Edition
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8162 / 8163 / 8166 / 8169
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2022-08	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S2 von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S2 of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122124

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S1
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8172 / 8177
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2022-08	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil Centuro S1 unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S1 von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter Centuro S1 is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S1 of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122124

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro Mini
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8160 / 8161
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro Mini von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro Mini of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Aruba
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6356
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506001YD	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Aruba von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Aruba of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	




Karlsbad, 3/17/2025

 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

 Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

 Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Tobago
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6251
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Tobago von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Tobago of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 5/27/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	DH-40
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6200
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei DH-40 von 110 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for DH 40 of 110 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 5/27/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	DH-40 L
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6210
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei DH-40 L von 110 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for DH 40 L of 110 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 5/27/2026

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	DH-40 R
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6201
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei DH-40 R von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for DH 40 R of 100 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	DH-44 XL / L XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6260 / 6261
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2024-02	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Nutzung von Bad- oder Duscheinrichtungen im häuslichen Bereich. Das maximale Nutzergewicht des DH-44 XL / L XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. Die empfohlene Körpergröße beträgt 1,6 m bis 2,0 m. Der Stuhl darf nicht als Steighilfe oder zu ähnlichen Zwecken verwendet werden.</p> <p><i>The daily life aid supports humans with restricted mobility and the specified indications when using bath or shower facilities at home. The maximum user weight for DH-44 XL / L XL of 170 kg must not be exceeded. The recommended body height is 1.6 m to 2.0 m. The chair must not be used as a climbing aid or for similar purposes.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091215

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TSE-A
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6031
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506002YF	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TSE-A von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TSE-A of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091215

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TSE-Easy 10
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6050
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506002YF	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS Easy von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TSE-Easy of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-Care
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2201
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506003YH	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS-Care von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TS-Care of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-Care XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2006
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2024-03	
Basis-UDI-DI	4250886506003YH	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen im häuslichen Bereich bei der Ermöglichung des Toilettenganges. Das maximale Nutzergewicht des TS-Care XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. Die empfohlene Körpergröße beträgt 1,6 m bis 2,0 m. Der Stuhl darf nicht als Steighilfe verwendet werden.</p> <p><i>The daily life aid supports humans with restricted mobility and the specified indications to enable them to go to the toilet at home. The maximum user weight for TS-Care XXL of 250 kg must not be exceeded. The recommended body height is 1.6 m to 2.0 m. The chair must not be used as a climbing aid or for similar purposes.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-Aqua
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2300 / 2310
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506004YK	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS Aqua von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TS Aqua of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-1
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2002
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506004YK	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS-1 von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TS-1 of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	





Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse des Herstellers <i>Name and address of the manufacturer</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir tragen die alleinige Verantwortung für die Ausstellung der EU-Konformitätserklärung. Wir erklären, dass das aufgeführte Produkt der Verordnung (EU) 2017/745 sowie gegebenenfalls weiteren einschlägigen Rechtsvorschriften der Union entspricht.

We are solely responsible for issuing the EU Declaration of Conformity. We declare that the listed product complies with Regulation (EU) 2017/745 and, where applicable, other relevant Union legislation.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Toilettenrollstuhl XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2901
Ausgabestand der technischen Dokumentation JJJJ-MM <i>Revision date of the technical documentation YYYY-MM</i>	2021-05	
Basis-UDI-DI	4250886506004YK	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Toilettenrollstuhl XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of humans who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for toilet wheelchair XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	




Karlsbad, 3/17/2025

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum MM/TT/JJJJ / *Place, date MM/DD/YYYY*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*