



EU-Konformitätserklärung *Declaration of Conformity*

gemäß Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte "Medical Device Regulation (MDR)"
according REGULATION (EU) 2017/745 on medical devices "Medical Device Regulation (MDR)"

Wir, die Firma

We, the company

**SEEDS CO., LTD.
705-16 Meshiro, Isahaya,
Nagasaki 854-0007
JAPAN**

erklären als Hersteller hiermit in Alleinverantwortlichkeit, dass die Produkte der Klasse I
(Anhang VIII- Verordnung (EU) 2017/745)

*hereby declare on our own responsibility, that the medical devices Class I (annex VIII
REGULATION (EU) 2017/745)*

Produkt/product:

Handelsname/registered trade mark:

Basic UDI-DI:

Positioning aid

**Urethane foam chair for disabled
children, Gravity Chair**

45826153702RR

in Einklang mit der Technischen Dokumentation hergestellt werden und die einschlägigen
Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte "Medical Device Regulation
(MDR)" erfüllen. Die Produkte sind mit dem CE-Zeichen gemäß oben genannter Verordnung
versehen.

*are manufactured in accordance with the technical documentation and comply with the
requirements of REGULATION (EU) 2017/745 on medical devices "Medical Device Regulation
(MDR)". The products are labeled with the CE-Mark according to the above directive.*

Der Gravity Chair ist ein Schwerkraft-Lagerungssystem aus Schaumstoff, das sich dem Körper sehr
gut anpasst. Eine stabile Sitzposition wird durch einen tiefliegenden Schwerpunkt des Benutzers,
eine enge Körperführung links und rechts und hohe Armlehnen erreicht. Durch verschiedene
individuell gefertigte Module kann der Gravity Chair an die speziellen Maße des Patienten
angepasst werden.

*The Gravity Chair is a gravity positioning system made of foam, that adapts very well to the body.
A stable sitting position is achieved through a low center of gravity for the user, tight body guidance
on the left and right and high armrests.*

*The Gravity Chair can be adapted to the special dimensions of the patient using various individually
manufactured modules.*

Diese Konformitätserklärung hat Gültigkeit für die freigegebenen Produkte bis zum 27.05.2029

This declaration of conformity is valid for the released products until 2029.05.27.

Europäischer Bevollmächtigter / *European Representative*:

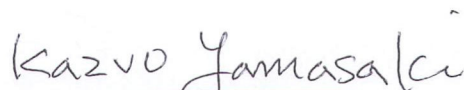
RehaNorm GmbH & Co. KG

Am Ockenheimer Graben 50, 55411 Bingen


Geschäftsführer: Andrea Staus, Amtsgericht Mainz A 42613

Tel.: +49 6721 9060 Fax: +49 6721 906 66

SRN: DE-AR-000007615



Kazuo Yamasaki,
CEO



Ikihiro Hirose,
General Manager / Oversea Business Dept.