

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

nach Anhang II der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG (2007/47/EG)

Hersteller: **RECK-Technik GmbH & Co. KG** Medizintechnik
Reckstraße 1–5, 88422 Betzenweiler, GERMANY
Tel. 07374 18-84, Fax 07374 18-80
Email: kontakt@motomed.de

Produktname: **MOTOmed viva2**, BestNr. 200.003
MOTOmed viva2 stativ, BestNr. 200.012
MOTOmed viva2 light, BestNr. 200.004
MOTOmed viva2 light stativ, BestNr. 200.021
MOTOmed viva2 Parkinson, BestNr. 200.008
MOTOmed letto2, BestNr. 279.003
MOTOmed letto2 Kinderversion, BestNr 279.024
MOTOmed letto2 Beine/Arme, BestNr. 279.008
MOTOmed letto2 Beine/Arme–Kinderversion, BestNr. 279.016
MOTOmed gracile12, BestNr. 594.003
MOTOmed gracile12 ATAP, BestNr. 594.003 + 599.000

Produktoptionen/
-zubehör: alle (gemäß gültiger Preisliste)

Klassifizierung: IIa (nach Regel 9 der Richtlinie 93/42/EWG)

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die oben genannten Produkte den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG (2007) über Medizinprodukte, Anhang II, Abschnitt 3 entsprechen, und wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung tragen.

Diese Konformitätserklärung ist bis zum 02.08.2023 gültig bzw. bis zur Ausstellung einer revidierten Konformitätserklärung nach Änderung des Produkts.

Folgende benannte Stelle war am Konformitätsbewertungsverfahren beteiligt:
DEKRA Certification GmbH
Handwerkstraße 15, 70565 Stuttgart
Kennnummer 0124

Betzenweiler, den 03.08.2018



Andreas Reck Geschäftsführer