

## Declaración de Conformidad de CE para productos médicos

según Anexo II de la Directiva 93/42/CEE (2007/47/CE) del Consejo relativa a los productos médicos

Fabricante: **RECK-Technik GmbH & Co. KG** Técnica médica  
Reckstraße 1 – 5, 88422 Betzenweiler, ALEMANIA  
Tel. +49 7374 18-85, Fax +49 7374 18-480

Nombre de los productos: **MOTomed viva2**, nº de referencia 200.003  
**MOTomed viva2 stativ**, nº de referencia 200.012  
**MOTomed viva2 light**, nº de referencia 200.004  
**MOTomed viva2 light stativ**, nº de referencia 200.021  
**MOTomed viva2 Parkinson**, nº de referencia 200.008  
**MOTomed letto2**, nº de referencia 279.003  
**MOTomed letto2**, nº de referencia 279.008  
**MOTomed letto2**, nº de referencia 279.016  
**MOTomed gracile12**, nº de referencia 594.003  
**MOTomed gracile12 ATAP**, nº de referencia  
594.003 + 599.000

Opciones de productos: todas (según lista de precios válida)

Clasificación: IIa (regla 9, directiva 93/42/CEE)

Declaramos que los productos corresponden a las exigencias fundamentales 93/42/CEE (2007) sobre productos médicos, Anexo II, Capítulo 3 y nos responsabilizamos de extender esta Declaración den Conformidad.

Esta Declaración de Conformidad es válida hasta el 02.08.2023 o hasta la extensión de una Declaración de Conformidad rectificada después de una modificación del producto.

La siguiente autoridad ha participado en el procedimiento de la Declaración de Conformidad:

DEKRA Certification GmbH  
Handwerkstrasse 15, 70565 Stuttgart, ALEMANIA  
Organismo Notificado nº: 0124

Betzenweiler, 03.08.2018



**Andreas Reck** Gerente