

## Déclaration de conformité CE pour dispositifs médicaux

selon l'annexe II de la directive CE sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE (2007/47/CE)

Fabricant: **RECK-Technik GmbH & Co. KG** Secteur Technique de médecine  
Reckstraße 1 à 5, 88422 Betzenweiler, ALLEMAGNE  
Tél. +49 7374 18-85, Fax +49 7374 18-480  
Mail: [contact@motomed.com](mailto:contact@motomed.com)

Nom du produit: **MOTOmed viva2**, réf. 200.003  
**MOTOmed viva2 stativ**, réf. 200.012  
**MOTOmed viva2 light**, réf. 200.004  
**MOTOmed viva2 light stativ**, réf. 200.021  
**MOTOmed viva2 Parkinson**, réf. 200.008  
**MOTOmed letto2**, réf. 279.003  
**MOTOmed letto2**, réf. 279.008  
**MOTOmed letto2**, réf. 279.016  
**MOTOmed letto2**, réf. 279.024  
**MOTOmed gracile 12**, réf. 594.003  
**MOTOmed gracile 12 ATAP**, réf. 594.003 + 599.000

Options du produit: le total de la gamme des options

Classification: IIA (selon la règle 9 de la directive 93/42/CEE)

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que les produits ci-dessus sont conformes aux dispositions pertinentes de la Directive 93/42 / EEC (2007), Annexe II, Section 3 sur les dispositifs médicaux et que nous sommes seuls responsables de la délivrance de cette déclaration de conformité.

Cette déclaration de conformité est valable jusqu'au 02.08.2023 respectivement jusqu'à la délivrance d'une déclaration de conformité révisée après une modification du produit.

L'institution suivante a été impliquée dans les procédures de l'évaluation de la conformité:  
DEKRA Certification GmbH  
Handwerkstrasse 15, 70565 Stuttgart, ALLEMAGNE  
numéro d'identification 0124

Betzenweiler, 03.08.2018



**Andreas Reck** Gérant