

## 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 loop**, n° de referencia 260.xxx

Variantes de productos: loop l, loop a, loop la, loop p l, loop p a, loop p la, loop kidz l, loop kidz a, loop kidz la, loop light l, loop light a, loop light la

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

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

Por la presente declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que los productos mencionados anteriormente cumplen con las disposiciones pertinentes de la Directiva de Dispositivos Médicos 93/42/EEC (2007), Anexo II, Sección 3 y que somos los únicos responsables de emitir esta declaración de 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 n°: 0124

Betzenweiler, 24.01.2019



**Andreas Reck** Gerente