

## 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: [vigilance@motomed.com](mailto:vigilance@motomed.com)

Produktname: **MOTOmed muvi 300.000**  
Basic UDI-DI: 42 601 937 10056

**REF**

300.000

**SN**

xxx-VM3-000xxx

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, 03.08.2018

**Andreas Reck** Executive Director