

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

Produktname:

Basic UDI-DI: 42 601 937 10018	REF	SN
MOTomed viva2	200.003	xxx-VM2-003xxx
MOTomed viva2 stativ	200.012	xxx-VM2-012xxx
MOTomed viva2 light	200.004	xxx-VM2-004xxx
MOTomed viva2 light stativ	200.021	xxx-VM2-021xxx
MOTomed viva2 Parkinson	200.008	xxx-VM2-008xxx
Basic UDI-DI: 42 601 937 10049	REF	SN
MOTomed letto2	279.003	xxx-LET2-003xxx
MOTomed letto2 Kinderversion	279.024	xxx-LET2-024xxx
MOTomed letto2 Beine/Arme	279.008	xxx-LET2-008xxx
MOTomed letto2 Beine/Arme–Kinderversion	279.016	xxx-LET2-016xxx
Basic UDI-DI: 42 601 937 10063	REF	SN
MOTomed gracile12	594.003	xxx-KIG12-003xxx
MOTomed gracile12 ATAP	594.003	xxx-KIG12-003xxx
	+	
	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, 03.08.2018

Andreas Reck Geschäftsführer