

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: **MOTOmed muvi 300.000**
Basic UDI-DI: 4260193710057V

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 (Registrier-Nr. des Zertifikats: 50293-16-05) 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



Andreas Reck Executive Director

Betzenweiler, 03.08.2018