

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

Nombre de los productos: **MOTOmed muvi 300.000**  
Basic UDI-DI: 4260193710057V

<b>REF</b>	<b>SN</b>
300.000	xxx-VM3-000xxx

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

Clasificación: Ila (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 (n° de registro de certificado: 50293-16-05) o hasta la extensión de una Declaración de Conformidad rectificadora 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



**Andreas Reck** Gerente

Betzenweiler, 03.08.2018