

Déclaration de conformité CE pour dispositifs médicaux

selon l'annexe II de la directive CE sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE (2007/47/CE)

Fabricant: **RECK-Technik GmbH & Co. KG** Secteur Technique de médecine
Reckstraße 1 à 5, 88422 Betzenweiler, ALLEMAGNE
Tél. +49 7374 18-85, Fax +49 7374 18-480
Mail: vigilance@motomed.com

Nom du produit: **MOTOmed muvi 300.000**
Basic UDI-DI: 4260193710057V

REF

300.000

SN

xxx-VM3-000xxx

Options du produit: le total de la gamme des options

Classification: IIa (selon la règle 9 de la directive 93/42/CEE)

Nous déclarons sous notre seule responsabilité que les produits ci-dessus sont conformes aux dispositions pertinentes de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/EEC (2007), annexe II, section 3 et que nous sommes seuls responsables de la délivrance de cette déclaration de conformité.

Cette déclaration de conformité est valable jusqu'au 02.08.2023 respectivement jusqu'à la délivrance d'une déclaration de conformité révisée après une modification du produit.

L'institution suivante a été impliquée dans les procédures de l'évaluation de la conformité:
DEKRA Certification GmbH
Handwerkstrasse 15, 70565 Stuttgart, ALLEMAGNE
numéro d'identification 0124



Andreas Reck Gérant

Betzenweiler, 03.08.2018