

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 (numéro d'enregistrement du certificat: 50293-16-05) 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

Betzenweiler, 03.08.2018



Andreas Reck Gérant