

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

Nom du produit: **MOTOmed loop edition 260.xxx**  
Basic UDI-DI: 4260193710027P

	REF	SN
Variantes du produit: MOTOmed loop.l	260.010	xxx-LP-010xxx
MOTOmed loop.a	260.020	xxx-LP-020xxx
MOTOmed loop.la	260.030	xxx-LP-030xxx
MOTOmed loop.la prof	260.039	xxx-LP-039xxx
MOTOmed loop p.l	260.040	xxx-LP-040xxx
MOTOmed loop p.la	260.060	xxx-LP-060xxx
MOTOmed loop light.l	260.100	xxx-LP-100xxx
MOTOmed loop light.a	260.110	xxx-LP-110xxx
MOTOmed loop light.la	260.120	xxx-LP-120xxx
MOTOmed loop kidz.l	260.070	xxx-LP-070xxx
MOTOmed loop kidz.a	260.080	xxx-LP-080xxx
MOTOmed loop kidz.la	260.090	xxx-LP-090xxx

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, 24.06.2020

# RECK