

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 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: Ila (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



Andreas Reck Gérant

Betzenweiler, 24.06.2020