

## EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

nach Anhang II der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG (2007/47/EG)

Hersteller:

**RECK-Technik GmbH & Co. KG** Medizintechnik  
 Reckstraße 1–5, 88422 Betzenweiler, GERMANY  
 Tel. 07374 18-84, Fax 07374 18-80  
 Email: [vigilance@motomed.com](mailto:vigilance@motomed.com)

Produktname:

Basic UDI-DI: 4260193710017M	<b>REF</b>	<b>SN</b>
<b>MOTomed viva2</b>	200.003	xxx-VM2-003xxx
<b>MOTomed viva2 stativ</b>	200.012	xxx-VM2-012xxx
<b>MOTomed viva2 light</b>	200.004	xxx-VM2-004xxx
<b>MOTomed viva2 light stativ</b>	200.021	xxx-VM2-021xxx
<b>MOTomed viva2 Parkinson</b>	200.008	xxx-VM2-008xxx
Basic UDI-DI: 4260193710047T	<b>REF</b>	<b>SN</b>
<b>MOTomed letto2</b>	279.003	xxx-LET2-003xxx
<b>MOTomed letto2 Kinderversion</b>	279.024	xxx-LET2-024xxx
<b>MOTomed letto2 Beine/Arme</b>	279.008	xxx-LET2-008xxx
<b>MOTomed letto2 Beine/Arme-Kinderversion</b>	279.016	xxx-LET2-016xxx
Basic UDI-DI: 4260193710067X	<b>REF</b>	<b>SN</b>
<b>MOTomed gracile12</b>	594.003	xxx-KIG12-003xxx
<b>MOTomed gracile12 ATAP</b>	594.003	xxx-KIG12-003xxx
	+	
	599.000	

Produktoptionen/-zubehör: alle (gemäß gültiger Preisliste)

Klassifizierung: IIa (nach Regel 9 der Richtlinie 93/42/EWG)

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die oben genannten Produkte den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG (2007) über Medizinprodukte, Anhang II, Abschnitt 3 entsprechen, und wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung tragen.

Diese Konformitätserklärung ist bis zum 02.08.2023 gültig bzw. bis zur Ausstellung einer revidierten Konformitätserklärung nach Änderung des Produkts.

Folgende benannte Stelle war am Konformitätsbewertungsverfahren beteiligt:  
DEKRA Certification GmbH, Handwerkstraße 15, 70565 Stuttgart  
Kennnummer 0124



Betzenweiler, 03.08.2018

**Andreas Reck** Geschäftsführer