

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

Produktname:

Basic UDI-DI: 4260193710017M	REF	SN
MOTomed viva2	200.003	xxx-VM2-003xxx
MOTomed viva2 stativ	200.012	xxx-VM2-012xxx
MOTomed viva2 light	200.004	xxx-VM2-004xxx
MOTomed viva2 light stativ	200.021	xxx-VM2-021xxx
MOTomed viva2 Parkinson	200.008	xxx-VM2-008xxx
Basic UDI-DI: 4260193710047T	REF	SN
MOTomed letto2	279.003	xxx-LET2-003xxx
MOTomed letto2 Kinderversion	279.024	xxx-LET2-024xxx
MOTomed letto2 Beine/Arme	279.008	xxx-LET2-008xxx
MOTomed letto2 Beine/Arme–Kinderversion	279.016	xxx-LET2-016xxx
Basic UDI-DI: 4260193710067X	REF	SN
MOTomed gracile12	594.003	xxx-KIG12-003xxx
MOTomed gracile12 ATAP	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 (Registrier-Nr. des Zertifikats: 50293-16-05) 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