

Declaración de Conformidad de CE para productos médicos

según Anexo II de la Directiva 93/42/CEE (2007/47/CE) del Consejo relativa a los productos médicos

Fabricante:

RECK-Technik GmbH & Co. KG Técnica médica
 Reckstraße 1 – 5, 88422 Betzenweiler, ALEMANIA
 Tel. +49 7374 18-85, Fax +49 7374 18-480
 Email: vigilance@motomed.com

Nombre de los productos:

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	279.024	xxx-LET2-024xxx
MOTomed letto2	279.008	xxx-LET2-008xxx
MOTomed letto2	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	

Opciones de productos: todas (según lista de precios válida)

Clasificación: IIa (regla 9, directiva 93/42/CEE)

Declaramos que los productos corresponden a las exigencias fundamentales 93/42/CEE (2007) sobre productos médicos, Anexo II, Capítulo 3 y nos responsabilizamos de extender esta Declaración de Conformidad.

Esta Declaración de Conformidad es válida hasta el 02.08.2023 o hasta la extensión de una Declaración de Conformidad rectificadora después de una modificación del producto.

La siguiente autoridad ha participado en el procedimiento de la Declaración de Conformidad:

DEKRA Certification GmbH

Handwerkstrasse 15, 70565 Stuttgart, ALEMANIA

Organismo Notificado n°: 0124



Andreas Reck Gerente

Betzenweiler, 03.08.2018