

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

Nombre de los productos:

|                                   |            |                  |
|-----------------------------------|------------|------------------|
| 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</b>             | 279.024    | xxx-LET2-024xxx  |
| <b>MOTomed letto2</b>             | 279.008    | xxx-LET2-008xxx  |
| <b>MOTomed letto2</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    |                  |

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 den Conformidad.

Esta Declaración de Conformidad es válida hasta el 02.08.2023 (n° de registro de certificado: 50293-16-05) 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



Betzenweiler, 03.08.2018

**Andreas Reck** Gerente