

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:

Basic UDI-DI: 4260193710017M

MOTOmed viva2

MOTOmed viva2 stativ

MOTOmed viva2 light

MOTOmed viva2 light stativ

MOTOmed viva2 Parkinson

REF

200.003

200.012

200.004

200.021

200.008

SN

xxx-VM2-003xxx

xxx-VM2-012xxx

xxx-VM2-004xxx

xxx-VM2-021xxx

xxx-VM2-008xxx

Basic UDI-DI: 4260193710047T

MOTOmed letto2

MOTOmed letto2

MOTOmed letto2

MOTOmed letto2

REF

279.003

279.024

279.008

279.016

SN

xxx-LET2-003xxx

xxx-LET2-024xxx

xxx-LET2-008xxx

xxx-LET2-016xxx

Basic UDI-DI: 4260193710067X

MOTOmed gracile12

MOTOmed gracile12 ATAP

REF

594.003

594.003

+
599.000

SN

xxx-KIG12-003xxx

xxx-KIG12-003xxx

Options du produit: le total de la gamme des options

Classification: IIa (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 93/42/EEC (2007), Annexe II, Section 3 sur les dispositifs médicaux 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 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, 03.08.2018