

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 (numéro d'enregistrement du certificat: 50293-16-05) 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