

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

Produktname: **MOTOmed layson edition 261.xxx**  
Basic UDI-DI: 4260193710037R

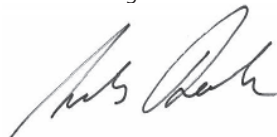
	<b>REF</b>	<b>SN</b>
Produktvarianten:		
MOTOmed layson.la	261.130	xxx-LY-130xxx
MOTOmed layson.la	261.030	xxx-LY-030xxx
MOTOmed layson.l	261.110	xxx-LY-110xxx
MOTOmed layson.l	261.010	xxx-LY-010xxx
MOTOmed layson kidz.la	261.330	xxx-LY-330xxx
MOTOmed layson kidz.la	261.230	xxx-LY-230xxx
MOTOmed layson kidz.l	261.310	xxx-LY-310xxx
MOTOmed layson kidz.l	261.210	xxx-LY-210xxx
MOTOmed layson.l dia	261.119	xxx-LY-119xxx
MOTOmed layson.la prof	261.139	xxx-LY-139xxx

Klassifizierung: **Ila** (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 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



**Andreas Reck** Geschäftsführer

Betzenweiler, den 20.07.2020