

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

		REF	SN
Variantes de productos:	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

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

Por la presente declaramos bajo nuestra exclusiva responsabilidad que los productos mencionados anteriormente cumplen con las disposiciones pertinentes de la Directiva de Dispositivos Médicos 93/42/EEC (2007), Anexo II, Sección 3 y que somos los únicos responsables de emitir esta declaración de conformidad.

Esta Declaración de Conformidad es válida hasta el 02.08.2023 (nº de registro de certificado: 50293-16-05) o hasta la extensión de una Declaración de Conformidad rectificada 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 nº: 0124



Andreas Reck Gerente

Betzenweiler, 20.07.2020

RECK