

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

	REF	SN
Variantes du produit: 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

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 sur les dispositifs médicaux 93/42/EEC (2007), annexe II, section 3 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



Betzenweiler, 20.07.2020

Andreas Reck Gérant