

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 (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



Betzenweiler, 20.07.2020

Andreas Reck Gérant