

## Anlage zur EG-Konformitätserklärung MOTOmed muvi vom 03.08.2018

Hersteller: RECK-Technik GmbH & Co. KG Medizintechnik  
Reckstraße 1–5, 88422 Betzenweiler, GERMANY  
Email: vigilance@motomed.com

Produktname: MOTOmed muvi  
Basic UDI-DI: 4260193710057V  
REF 300.000

Wir als Hersteller erklären in alleiniger Verantwortung  
bezugnehmend auf die Verordnung (EU) 2017/745 in Verbindung mit  
der Verordnung (EU) 2023/607 vom 15.03.2023, dass unsere  
Konformitätserklärung nach Anhang II der EG-Richtlinie über  
Medizinprodukte 93/42/EWG (2007/47/EG) für unsere Medizinprodukte  
**MOTOmed muvi vom 03.08.2018** aufgrund der verlängerten  
Übergangsfristen für Klasse IIa Medizinprodukte bis 31.12.2028 gültig ist.

Wir beziehen uns hierbei auf unsere Herstellerklärung gemäß  
Verordnung (EU) 2023/607 vom 24.07.2023 (P03D56rev02).

RECK-Technik GmbH & Co. KG  
Betzenweiler, 25.07.2023



i. A. Andreas Brauch, PRRC  
ra@motomed.com

# RECK