

Anlage zur EG-Konformitätserklärung MOTOmed viva2 vom 03.08.2018

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

Produktname: MOTOmed viva2
Basic UDI-DI: 4260193710017M
REF 200.003, 200.012, 200.004, 200.021, 200.008

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 viva2 vom 03.08.2018 aufgrund der verlängerten
Übergangsfristen für Klasse IIa Medizinprodukte bis 26.05.2024 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