

EU-Bescheinigung

über die Bewertung des Qualitätsmanagementsystems



gemäß Medizinprodukteverordnung (EU) 2017/745 Anhang IX Kapitel I+III

DEKRA Certification GmbH bescheinigt hiermit als Benannte Stelle der Europäischen Union dem Hersteller

RECK-Technik GmbH & Co. KG

Registrierungsnummer des Herstellers (SRN): DE-MF-000005730

Reckstraße 1-5, 88422 Betzenweiler, Deutschland

die Anwendung eines Qualitätsmanagementsystems für die in der Anlage genannten Medizinprodukte gemäß Anhang IX Kapitel I+III der EU-Medizinprodukte-Verordnung (EU) 2017/745. Diese Bescheinigung beruht auf den Bewertungen gemäß CNo50293-00 und ist nur in Verbindung mit der erfolgreichen Durchführung der jährlichen Überwachungsaudits gültig.

EU-Bescheinigung Nr.: 50293-60-00-01

Bescheinigung gültig vom: 2026-01-20

Bescheinigung gültig bis: 2028-02-12

Vorherige Bescheinigung Nr. 50293-60-00-00, ausgestellt am 2025-08-20



Benannt durch/Designated by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zlg.de

BS-MDR-092

DEKRA Certification GmbH, Stuttgart 2026-01-20
Benannte Stelle Kennnummer: 0124

Anlage zur EU-Bescheinigung Nr. 50293-60-00-01

Folgende Medizinprodukte/Produktkategorien sind durch diese EU-Bescheinigung erfasst:

Klasse IIa

- Bewegungstherapiegeräte
 - MOTOmed loop
Basis-UDI-DI: 4260193710027P
 - MOTOmed layson
Basis-UDI-DI: 4260193710037R
 - MOTOmed gracile
Basis-UDI-DI: 4260193710588J
 - MOTOmed muvi
Basis-UDI-DI: 4260193710057V

Änderung(en) zu vorheriger Bescheinigung: Produkt MOTOmed muvi wurde zum Zertifikat hinzugefügt.