

EG-Konformitätserklärung für Medizinprodukte

nach Anhang II der EG-Richtlinie über Medizinprodukte 93/42/EWG (2007/47/EG)

Hersteller: **RECK-Technik GmbH & Co. KG** Medizintechnik
Reckstraße 1–5, 88422 Betzenweiler, GERMANY
Tel. 07374 18-84, Fax 07374 18-80
Email: vigilance@motomed.com

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

	REF	SN
Produktvarianten:		
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

Klassifizierung: IIa (nach Regel 9 der Richtlinie 93/42/EWG)

Wir erklären hiermit in alleiniger Verantwortung, dass die oben genannten Produkte den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG (2007) über Medizinprodukte, Anhang II, Abschnitt 3 entsprechen, und wir die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung tragen.

Diese Konformitätserklärung ist bis zum 02.08.2023 gültig (Registrier-Nr. des Zertifikats: 50293-16-05) bzw. bis zur Ausstellung einer revidierten Konformitätserklärung nach Änderung des Produkts.

Folgende benannte Stelle war am Konformitätsbewertungsverfahren beteiligt:
DEKRA Certification GmbH, Handwerkstraße 15, 70565 Stuttgart
Kennnummer 0124



Betzenweiler, den 20.07.2020

Andreas Reck Geschäftsführer