

## 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: kontakt@motomed.de

Produktname: **MOTomed viva2**, BestNr. 200.003  
**MOTomed viva2 stativ**, BestNr. 200.012  
**MOTomed viva2 light**, BestNr. 200.004  
**MOTomed viva2 light stativ**, BestNr. 200.021  
**MOTomed viva2 Parkinson**, BestNr. 200.008  
**MOTomed letto2**, BestNr. 279.003  
**MOTomed letto2 – Kinderversion**, BestNr. 279.008  
**MOTomed letto2 Beine/Arme–Kinderversion**, BestNr. 279.016  
**MOTomed gracile 12**, BestNr. 594.003  
**MOTomed gracile 12 ATAP**, BestNr. 594.003 + 599.000

Produktoptionen/  
-zubehör: alle (gemäß gültiger Preisliste)

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

Wir erklären hiermit, 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 02.08.2018 gültig 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 03.08.2015



**Andreas Reck** Geschäftsführer