

## Deklaracja zgodności z Załącznikiem II Dyrektywy 93/42/EWG (2007/47/EG) o produktach medycznych

Producent: **RECK-Technik GmbH & Co. KG** Medizintechnik  
Reckstraße 1-5, 88422 Betzenweiler, NIEMCY  
Telefon +49 7374 18-32, Faks +49 7374 18-80  
Email: [vigilance@motomed.com](mailto:vigilance@motomed.com)

Nazwa produktu: **MOTOmed loop edition 260.xxx**  
Basic UDI-DI: 42 601 937 10025

	REF	SN
Warianty produktu: MOTOmed loop.l	260.010	xxx-LP010xxx
MOTOmed loop.a	260.020	xxx-LP020xxx
MOTOmed loop.la	260.030	xxx-LP030xxx
MOTOmed loop.la prof	260.039	xxx-LP039xxx
MOTOmed loop p.l	260.040	xxx-LP040xxx
MOTOmed loop p.la	260.060	xxx-LP060xxx
MOTOmed loop light.l	260.100	xxx-LP100xxx
MOTOmed loop light.a	260.110	xxx-LP110xxx
MOTOmed loop light.la	260.120	xxx-LP120xxx
MOTOmed loop kidz.l	260.070	xxx-LP070xxx
MOTOmed loop kidz.a	260.080	xxx-LP080xxx
MOTOmed loop kidz.la	260.090	xxx-LP090xxx

Klasyfikacja: IIa (wg 9. przepisu dyrektywy 93/42/EWG)

Niniejszym oświadczamy na naszą wyłączną odpowiedzialność, że powyższe produkty są zgodne z odpowiednimi postanowieniami dyrektywy 93/42/EWG (2007) w sprawie wyrobów medycznych, załącznik II, sekcja 3 oraz że ponosimy wyłączną odpowiedzialność za wystawienie niniejszej deklaracji zgodności.

Niniejsza deklaracja zgodności obowiązuje do 02.08.2023 lub do dnia wystawienia nowej deklaracji w wypadku zmiany produktu.

Przy wystawieniu deklaracji zgodności brała udział następująca instytucja:  
DEKRA Certification GmbH, Handwerkstraße 15, 70565 Stuttgart, NIEMCY  
Numer identyfikacyjny: 0124



Betzenweiler, den 24.06.2020

**Andreas Reck** dyrektor zarządzający