

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

Nazwa produktu: **MOTOmed layson edition 261.xxx**
Basic UDI-DI: 42 601 937 10032

	REF	SN
Warianty produktu: MOTOmed layson.la	261.130	xxx-LY130xxx
MOTOmed layson.la	261.030	xxx-LY030xxx
MOTOmed layson.l	261.110	xxx-LY110xxx
MOTOmed layson.l	261.010	xxx-LY010xxx
MOTOmed layson.kidz.la	261.330	xxx-LY330xxx
MOTOmed layson.kidz.la	261.230	xxx-LY230xxx
MOTOmed layson.kidz.l	261.310	xxx-LY310xxx
MOTOmed layson.kidz.l	261.210	xxx-LY210xxx
MOTOmed layson.l dia	261.119	xxx-LY119xxx
MOTOmed layson.la prof	261.139	xxx-LY139xxx

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 20.07.2020

Andreas Reck dyrektor zarządzający