

## **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  
Tel. +49 7374 18-85, Fax +49 7374 18-480  
Email: kontakt@motomed.de

Nazwa produktu: **MOTOmed viva2**, nr art. 200.003  
**MOTOmed viva2 stativ**, nr art. 200.012  
**MOTOmed viva2 light**, nr art. 200.004  
**MOTOmed viva2 light stativ**, nr art. 200.021  
**MOTOmed viva2 Parkinson**, nr art. 200.008  
**MOTOmed letto2**, nr art. 279.003  
**MOTOmed letto2**, nr art. 279.008  
**MOTOmed letto2**, nr art. 279.016  
**MOTOmed letto2**, nr art. 279.024  
**MOTOmed gracile12**, nr art. 594.003  
**MOTOmed gracile12 ATAP**, nr art. 594.003 + 599.000

Opcje produktu: wszystkie (zgodnie z obowiązującą listą cen)

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, ALEMANIA  
Numer identyfikacyjny: 0124

Betzenweiler, 03.08.2018



**Andreas Reck** liderzy biznesu