

Anlage zur EG-Konformitätserklärung MOTOmed layson edition vom 20.07.2020

Hersteller: RECK-Technik GmbH & Co. KG Medizintechnik
Reckstraße 1–5, 88422 Betzenweiler, GERMANY
Email: vigilance@motomed.com

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

Wir als Hersteller erklären in alleiniger Verantwortung
bezugnehmend auf die Verordnung (EU) 2017/745 in Verbindung mit
der Verordnung (EU) 2023/607 vom 15.03.2023, dass unsere
Konformitätserklärung nach Anhang II der EG-Richtlinie über
Medizinprodukte 93/42/EWG (2007/47/EG) für unsere Medizinprodukte
MOTOmed layson edition vom 20.07.2020 aufgrund der verlängerten
Übergangsfristen für Klasse IIa Medizinprodukte bis 31.12.2028 gültig ist.

Wir beziehen uns hierbei auf unsere Herstellerklärung gemäß
Verordnung (EU) 2023/607 vom 24.07.2023 (P03D56rev02).

RECK-Technik GmbH & Co. KG
Betzenweiler, 25.07.2023



i. A. Andreas Brauch, PRRC
ra@motomed.com

RECK