

EEG/EU-konformitetsförklaring | EC/EU Declaration of Conformity | EG/EU-Konformitätserklärung

SE Härmed förklarar vi i eget ansvar, att produkten, för vilken deklARATIONEN gäller, stämmer överens med de följande riktlinjerna. Deklarationens föremål, som beskrivs här nedan, stämmer överens med unionens tillämpliga harmoniseringsrättsföreskrifter. Produkten tillverkades enligt följande normer och överensstämmer med de nämnda direktiven. Produkten uppfyller de grundläggande kraven enligt bilaga I i EG-direktivet 93/42/EEG och får därmed förses med CE 0297-märkningen och införas på marknaden av oss. Förfarandet för bedömningen av överensstämmelsen genomfördes enligt direktivet 93/42/EEG, bilaga V. Kvalitetssäkringssystemet övervakas av det anmälda organet DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Deutschland/Tyskland, identifieringsnummer 0297. Vågen är typgodkänd. Året för bedömningen av EU-överensstämmelsen anges bredvid CE-konformitetsmärkningen. EU-konformitetsbedömningen av sådana vågar sker på fabriken och märkningen "M" har placerats på apparaten och på förpackningen. Den angivna gravitationszonen anger användningsplatsen.

EN We hereby declare and assume sole responsibility for the declaration that the product complies with the directives hereinafter. The object of the declaration described below is in conformity with the relevant Union harmonisation legislation. The product was manufactured subject to all norms and complies with the standards stated. The products are in conformance with the basic requirements specified in Appendix I of directive 93/42/EEC and we are therefore entitled to apply the CE 0297 mark and to put these products on the market. The appraisal procedure was carried out as per directive 93/42/EEC, Appendix V. The QA system is supervised by the notified body DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Germany, abbreviation 0297. The scale was issued with a type approval certificate. The year of EU conformity assessment can be found next to the CE mark. Such scales bear the mark "M", on the device itself as well as on the packaging. The gravity zone specified determines the place of use.

DE Wir erklären hiermit unter alleiniger Verantwortung, dass das Produkt, auf das sich diese Erklärung bezieht, mit den nachstehenden Richtlinien übereinstimmt. Das Produkt erfüllt die einschlägigen Harmonisierungsrechtsvorschriften der Union. Das Produkt wurde unter Berücksichtigung untenstehender Normen gefertigt und entspricht den genannten Richtlinien. Das Produkt ist konform mit den Grundlegenden Anforderungen des Anhang I der EG Richtlinie 93/42/EWG und darf somit mit CE 0297 gekennzeichnet und von uns in Verkehr gebracht werden. Das Konformitätsbewertungsverfahren wurde nach RL 93/42/EWG, Anhang V durchgeführt. Das QS-System steht unter der Überwachung der Benannten Stelle DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Deutschland, Kürzel 0297. Für die Waage liegt eine Bauartzulassung vor. Das Jahr der EU-Konformitätsbewertung ist neben der CE Konformitätskennzeichnung aufgeführt. Solche Waagen sind ab Werk EU-konformitätsbewertet und tragen die Kennzeichnung „M“ auf dem Gerät selbst und auf der Verpackung. Die angegebene Gravitationszone legt den Verwendungsort fest. Ein Wechsel des Gebrauchsortes über die Grenzen des angegebenen Verwendungsbereiches hinaus macht eine erneute Eichung erforderlich.

Modell | Model | Modell

Typ | Type | Typ

Serienummer | Serial no. | Seriennr.

MBC 15K2DEM, MBC-NM, MCC-NM, MPC 300K-1M, MPC-L, MPC-NM, MPD-NM, MPE 200K-1HEM, MPE-NM, MTA-NM, MWA-NM, TMBC-A, TMPE-A

MBC, MBC-NM, MCC-NM, MPC, MPC-NM, MPD 250K100NM, MPE, MTA-NM, MWA-NM

XXXXXXXXXX

CE-märkning Mark applied CE Kennzeichnung	EEG/EU-direktiv EC/EU directive EG/EU-Richtlinie	Standarder Standards Normen	Typgodkännanden Type approvals Bauartzulassungen
CE	2011/65/EU (RoHS)	EN 50581:2012	
CE M20 0122¹⁾	2014/31/EU (NAWI)	EN 45501:2015	0200-NAWI-02846
CE 0297	93/42/EEC (MDD)		

¹⁾ Det anmälda organet NMI Certin BV (0122) provar Modul D enligt NAWI-direktivet och utfärdade CE-240-intyget för KERN.

¹⁾ The notified body NMI Certin BV (0122) performed Module D audit for NAWI directive and issued the certificate CE-240 for KERN.

¹⁾ Die benannte Stelle NMI Certin BV (0122) führt Audits für Modul D gemäß NAWI-Richtlinie durch und stellte das Zertifikat CE-240 für KERN aus.

g = ...

Placering eller zon: ...

Location or zone:

Ort oder Zone:

Datum | Date | Datum: 25.02.2020

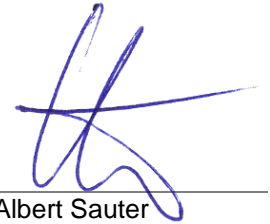
Utfärdandeort: 72336 Balingen,
Place of issue: Germany

Ort der Ausstellung:

Namnteckning:
Signature:
Signatur:

John Doe
KERN & Sohn GmbH

Behörig person
Verification officer
Prüfbevollmächtigter



Albert Sauter
KERN & Sohn GmbH

Verkställande direktör
Managing director
Geschäftsführer