

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 tillverkas enligt följande standarder och följer ovanstående instruktioner.

EN We hereby declare under our sole responsibility that the product to which this declaration relates complies with the directives listed below. The product complies with the relevant Union harmonization legislation. The product was manufactured by applying the standards below and corresponds to the directives mentioned.

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.

TYPE REF
Typ | Type | Typ

SN
Seriennummer | Serial no. | Seriennr.

XXXXXXXXXX ¹⁾

Stolvågar | Chair scale | Stuhlwaage

TMCN 200K-1M-A

Badrumsvag | Personal scale | Personenwaage

TMPN 200K-1HM-A

TMPN 200K-1M-A

TMPN 200K-1PM-A

TMPN 300K-1LM-A

Rullstolsvågar | Wheelchair platform scale | Rollstuhlwaage

TMWN 300K-1M-A

CE-märkning CE 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) <i>OJ L 174, 1.7.2011, p. 88-110</i>	EN 63000:2018	
CE M23 0122 ²⁾	2014/31/EU (NAWI) <i>OJ L 96, 29.3.2014, p. 107-148</i>	EN 45501:2015	T12275 ³⁾
CE	2014/53/EU (RED) <i>OJ L 153, 22.5.2014, p. 62-106</i>	ETSI EN 300 328 V2.2.2:2019 -07	
CE 0297 ⁴⁾	93/42/EEC (MDD) <i>OJ L 169, 12.7.1993, p. 1-43</i>		

1) **SE** till och med 26.05.2024 Produkter som släpps ut på marknaden (upphörande av EG-certifikat 93/42/EG)

EN devices placed on the market until 26.05.2024 (expiration date of the EC-certificate 93/42/EEC)

DE bis zum 26.05.2024 inverkehrgebrachte Geräte (Ablauf des EG-Zertifikats 93/42/EG)

2) **SE** CE-symbolen står för företaget KERNs försäkran om överensstämmelse. Produkten är godkänd för användningskategorier vilka omnämns i direktivet 2014/31/EU avsnitt 1 art. 1 punkt 2 (från a till f). Vågarna har en metrologisk mätning "M" efter vilken anges två siffrorna av året för försäkran för överensstämmelse. Tillhörande dokumentet utgörs av certifikatet från typprovning enligt direktivet 2014/31/EU. Angiven gravitationszon anger användningsplatsen. En ändring som överskrider de angivna gränsvärdena för givet område kräver återgodkännande. Det anmälda organet NMI Certin BV (0122) genomför revisioner för modul D i enlighet med direktivet 2014/31/EU och har utfärdat CE-240-certifikatet för KERN.

EN This CE mark applied indicates declaration of conformity by KERN; approved for categories of use as listed in 2014/31/EU, chapter 1. article 1 pt. 2 (a to f). These weighing instruments bear the metrology marking "M" followed by the last two digits of the year of the declaration of conformity. Associated there is a type examination certificate according to 2014/31/EU. The specified gravitational zone determines the place of use. A change beyond the limits of the specified area requires a new verification. The notified body "NMI Certin BV" (0122) carries out audits for module D according to directive 2014/31/EU and issued the certificate CE-240 for KERN.

- DE** Diese CE Kennzeichnung kennzeichnet Konformitätsbewertung durch KERN; Eignung für Anwendungsbereiche nach 2014/31/EU, Kapitel 1. Artikel 1 Pkt. 2 (a bis f). Diese Waagen tragen das Metrologiekennzeichen „M“ gefolgt von der Jahreszahl der EU-Konformitätsbewertung auf dem Gerät. Für die Waage liegt eine EU-Baumusterprüfbescheinigung nach 2014/31/EU vor. Die angegebene Gravitationszone legt den Verwendungsort fest. Ein Wechsel des Gebrauchsortes über die Grenzen des angegebenen Verwendungsbereiches hinaus macht eine erneute Prüfung erforderlich. Die benannte Stelle "NMI Certin BV" (0122) führte das Audit für Modul D gemäß Richtlinie 2014/31/EU durch und stellte das Zertifikat CE-240 für KERN aus.
- 3) **SE** Det anmälda organet "NMI Certin B.V." (0122) har utfört EU-typkontroller och utfärdat EU-typkontrollintyg nr "T12275" för KERN.
- EN** The notified body "NMI Certin B.V." (0122) performed the EU type examination and issued the EU type examination certificate no. "T12275" for KERN.
- DE** Die benannte Stelle "NMI Certin B.V." (0122) hat die EU-Baumusterprüfung durchgeführt und stellte die EU Baumusterprüfbescheinigung Nr. "T12275" für KERN aus.
- 4) **SE** Symbolen står för företaget KERNs försäkran om överensstämmelse. Produkten uppfyller de grundläggande kraven enligt EG-direktivet 93/42/EEG och kan därmed märkas med CE 0297-märket och saluföras av KERN. Förfarandet avseende bedömning av överensstämmelsen har genomförts i enlighet med direktivet 93/42/EEG, bilaga V. QS-systemet följs upp av det notifierade organet DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt am Main, Tyskland; anmält organ nummer 0297. KERN är registrerad som tillverkare med SRN "DE-MF-000006170" hos EUDAMED. Certifikatet om överensstämmelse med certifikat-ID 170746014 är giltigt från och med 2020-04-30 och gäller till och med 2024-05-26.
- EN** This mark applied indicates declaration of conformity by KERN. The product complies with the essential requirements of Annex I of the EC Directive 93/42/EEC and can therefore be marked with CE 0297 and placed on the market by KERN. The conformity assessment procedure was carried out according to Directive 93/42/EEC, Annex V. The QS system is monitored by the Notified Body DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt / Main, Germany, NB number 0297. KERN is registered as a manufacturer with the SRN "DE-MF-000006170" at EUDAMED. The certificate of conformity with the certificate ID 170746014 is valid from 2020-04-30 and valid until 2024-05-26.
- DE** Diese CE Kennzeichnung kennzeichnet Konformitätsbewertung durch KERN. 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 KERN 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. KERN ist als Hersteller mit der SRN "DE-MF-000006170" bei EUDAMED registriert. Die Konformitätsbescheinigung mit der Zertifikat-ID 170746014 ist gültig ab 2020-04-30 und gültig bis 2024-05-26.

g = ...

Placering eller zon: ...

Location or zone:

Ort oder Zone:

Datum | Date | Datum: 12.01.2023

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