

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

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.

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.

Modell Model	Typ Type	Seriennr. Serial no.
MBC 15K2DM	MBC 15K2DNM	XXXXXXXXXX
MBC 20K10M	MBC 20K10NM	
MCC 250K100M	MCC 250K100NM	
MPC 250K100M	MPC 250K100NM	
MPC 300K-1LM	MPC 300K-1LM	
MPC 300K-1M	MPC 300K-1M	
MPD 200K-1EM	MPD 200K-1EM	
MPD 250K100M	MPD 250K100NM	
MPE 250K100HM	MPE 250K100HNM	
MPE 250K100PM	MPE 250K100PNM	
MTA 400K-1M	MTA 400K-1NM	
MWA 300K-1M	MWA 300K-1NM	
MWA 300K-1PM	MWA 300K-1PNM	
MBC 15K2DEM	TMBC 15K2DEM-A	
MBC 20K10EM	TMBC 20K10EM-A	
MPE 200K-1HEM	TMPE 250K-1HEM-A	
MPE 200K-1PEM	TMPE 250K-1PEM-A	

CE Kennzeichnung CE mark applied	EU/EG-Richtlinie EU/EC directive	Normen Standards	Bauartzulassungen Type approvals
CE	2011/65/EU (RoHS)	EN 63000:2018	
CE M20 0122¹⁾	2014/31/EU (NAWI)	EN 45501:2015	0200-NAWI-02846
CE 0297²⁾	93/42/EEC (MDD)		

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.

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

²⁾ 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.

²⁾ 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

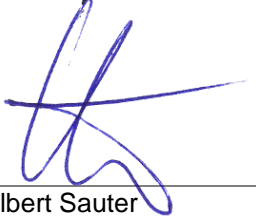
g = ...

Ort oder Zone: ...
Location or zone:

Datum | Date | : 11.12.2020

Ort der Ausstellung: 72336 Balingen,
Place of issue: Germany

John Doe
KERN & Sohn GmbH


Albert Sauter
KERN & Sohn GmbH

Signatur: Prüfbevollmächtigter
Signature: Verification officer

Geschäftsführer
Managing director