

Conformiteitsverklaring EEG/EU | EEC/EU Declaration of Conformity | EWG/EU-Konformitätserklärung

NL Wij verklaren hiermee met de volledige verantwoordelijkheid dat het product waarop deze verklaring betrekking heeft, aan de eisen van de voornoemde richtlijnen voldoet. Het product wordt vervaardigd met inachtneming van de onderstaande normen en voldoet aan de eisen van de genoemde richtlijnen. De producten voldoen aan de Essentiële eisen bepaald in Bijlage I van de Richtlijn 93/42/EEG en kunnen hiermee met CE 0297 worden gemarkeerd en door ons op de markt gebracht. De conformiteitsbeoordelingsprocedure is uitgevoerd in overeenstemming met de Richtlijn 93/42/EEG, Bijlage V. Het kwaliteitssysteem staat onder toezicht van de aangemelde instantie DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Deutschland/Germany, identificatienummer 0297. De weegschaal heeft de typegoedkeuring. Het jaar van de EU-conformiteitsbeoordeling wordt naast de CE-markering vermeld. De EG conformiteitsbeoordeling wordt in de fabriek uitgevoerd en de "M"-markering staat op het apparaat zelf en op de verpakking. De opgegeven zwaartekrachtzone definieert de plaats van gebruik.

EN We hereby declare and assume sole responsibility for the declaration that the product complies with the directives hereinafter. 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 wurde unter Berücksichtigung untenstehender Normen gefertigt und entspricht den genannten Richtlinien. Die Produkte sind konform mit den Grundlegenden Anforderungen des Anhang I der EG Richtlinie 93/42/EWG und dürfen 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.

Type | Type | Typ

Seriennr. | Serial no. | Seriennr.

MBC, MCC, MPC, MPD, MPE

XXXXXXXXXX

CE marking Mark applied CE Kennzeichnung	Richtlijn EEG/EU EEC/EU directive EWG/EU-Richtlinie	Normen Standards Normen	Typegoedkeuring Type approvals Bauartzulassungen
CE	2011/65/EU (RoHS)	EN 50581:2012	
CE M16 0122¹⁾	2014/31/EU (NAWI)		DK 0199.365
CE 0297	93/42/EEC (MDD)		

¹⁾ De aangemelde instantie NMI Certin BV (0122) heeft de controle van de Module D op naleving van de NAWI richtlijn uitgevoerd en het certificaat CE-240 voor de firma KERN afgegeven.

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 = ...

Plaats of zone: ...

Location or zone:

Ort oder Zone:

Datum | Date | Datum: 20.04.2016

Plaats van afgifte: 72336 Balingen,

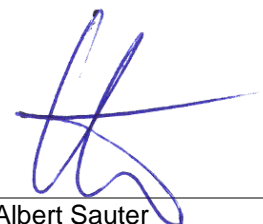
Place of issue: Germany

Ort der Ausstellung:

Handtekening:
Signature:
Signatur:

John Doe
KERN & Sohn GmbH

Gemachtigde
vertegenwoordiger
Verification officer
Bevollmächtigter



Albert Sauter
KERN & Sohn GmbH

Uitvoerend directeur
Managing director
Geschäftsführer