

EG-Konformitätserklärung | Conformiteitsverklaring EEG | Déclaration de conformité EC

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.

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 hieronder beschreven voorwerp is in overeenstemming met de desbetreffende harmonisatiewetgeving van de Unie. Het product wordt vervaardigd met inachtneming van de onderstaande normen en voldoet aan de eisen van de genoemde richtlijnen. Het product voldoet aan de essentiële eisen bepaald in Bijlage I van de Richtlijn 93/42/EEG en kan 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 kwaliteitszorgsysteem staat onder toezicht van de aangemelde instantie DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Deutschland/Germany, identificatienummer 0297.

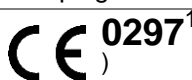
FR Nous déclarons par la présente sous notre entière responsabilité que le produit concerné par cette déclaration respecte les exigences des directives mentionnées ci-après. L'objet de la déclaration décrit ci-dessous est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union applicable. Ce produit a été fabriqué dans le respect des normes suivantes et est conforme aux directives mentionnées. Ce produit répond aux exigences générales définies dans l'Annexe I de la directive 93/42/CEE et, en conséquence, peut porter le symbole CE 0297 et être commercialisé par nous. La procédure d'évaluation de la conformité a été réalisée conformément à la directive 93/42/CEE, Annexe V. Le système d'assurance qualité est surveillé par l'organisme notifié DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Allemagne, n° d'identification 0297.

Modell | EUDoC-TitleTradeName
| Modèle

Typ | Type | Type

MBA-A01

TMBA-A01-A

CE Kennzeichnung CE markering Marquage CE	EG-Richtlinie Richtlijn EEG Directive EC	Normen Normen Normes
	93/42/EEC (MDD)	

¹⁾ 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.

¹⁾ Deze CE-markering geeft de conformiteitsbeoordeling door KERN aan. Het product voldoet aan de essentiële eisen van bijlage I van de EG-richtlijn 93/42/EEG en mag daarom met CE 0297 worden gemerkt en door KERN in de handel worden gebracht. De conformiteitsbeoordelingsprocedure is uitgevoerd overeenkomstig Richtlijn 93/42/EEG, bijlage V. Het QA-systeem staat onder toezicht van de aangemelde instantie DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Duitsland, code 0297.

¹⁾ Ce marquage CE indique l'évaluation de la conformité par KERN. Le produit est conforme aux exigences essentielles de l'annexe I de la directive CE 93/42/CEE et peut donc être marqué CE 0297 et mis sur le marché par KERN. La procédure d'évaluation de la conformité a été effectuée conformément à la directive 93/42/CEE, annexe V. Le système d'assurance qualité est sous la supervision de l'organisme notifié DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Allemagne, code 0297.

Datum | Datum | Date: 11.12.2020

Ort der Ausstellung: 72336 Balingen,
Plaats van afgifte: Germany
Lieu de délivrance:



Albert Sauter
KERN & Sohn GmbH

Signatur: Geschäftsführer
Handtekening: Uitvoerend directeur
Signature: Directeur Exécutif