

EG-Konformitätserklärung | Déclaration de conformité EC | Dichiarazione di conformità CEE

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.

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.

IT Con la presente dichiariamo sotto la nostra esclusiva responsabilità che il prodotto, a cui si riferisce questa dichiarazione, corrisponde alle direttive di seguito riportate. L'oggetto della dichiarazione di cui sotto è conforme alla pertinente normativa di armonizzazione dell'Unione. Il prodotto è stato fabbricato in osservanza alle norme di seguito riporta e corrisponde alle direttive indicate. Il prodotto è conforme a quanto prescritto nell'Allegato I della Direttiva UE 93/42/CEE e può, pertanto, riportare il contrassegno CE 0297, nonché essere da noi messo in commercio. Il processo di valutazione della conformità è stato effettuato secondo Direttiva 93/42/CEE, Allegato V. Il sistema di controllo della qualità è soggetto a sorveglianza da parte dell'organismo notificato DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Frankfurt/Main, Germania, sigla 0297.

Modell | Modèle | Modello

Typ | Type | Tipo

MBA-A01**TMBA-A01-A**

CE Kennzeichnung Marquage CE Marcatura CE	EG-Richtlinie Directive EC Direttiva	Normen Normes Norme
CE 0297¹⁾	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⁾ 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.

¹⁾ Questa marcatura CE indica la valutazione di conformità da parte di KERN. Il prodotto è conforme ai requisiti essenziali dell'allegato I della direttiva CE 93/42/CEE e può quindi essere marcato con il marchio CE 0297 e immesso sul mercato da KERN. La procedura di valutazione della conformità è stata effettuata in conformità alla direttiva 93/42/CEE, allegato V. Il sistema QA è sotto la supervisione dell'organismo notificato DQS Medizinprodukte GmbH, August-Schanz-Straße 21, 60433 Francoforte sul Meno, Germania, codice 0297.

Datum | Date | Data: 11.12.2020

Ort der Ausstellung: 72336 Balingen,
Lieu de délivrance: Germany

Luogo del rilascio:

Albert Sauter
KERN & Sohn GmbHSignatur: Geschäftsführer
Signature: Directeur Exécutif
Firma: Amministratore